WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationale Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/11738

G01N 33/68, 33/564, C07K 7/04

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

26. Mai 1994 (26.05.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/03175

(74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9,

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. November 1993 (12.11.93)

D-81679 München (DE).

(30) Prioritätsdaten: P 42 38 416.8

13. November 1992 (13.11.92) DE

GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; D-Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

gen (DE).

(72) Erlinder; und
(75) Erlinder/Anmelder (nur für US): RÖTZSCHKE, Olaf [DE/US]; FALK, Kirsten [DE/US]; Lincoln Parkway 42, Apartment 2, Sommerville, MA 02143 (US). STEVANO-VIĆ, Stefan [DE/DE]; Luisenstrasse 47, D-68723 Plankstadt (DE). JUNG, Günther [DE/DE]; Ob der Grafenhalde 5, D-72076 Tübingen (DE). RAMMENSEE, Hans-Georg [DE/DE]; Sommerhalde 3, D-72070 Tübingen (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderun-

gen eintreffen.

(54) Title: DETERMINATION OF PEPTIDE MOTIFS ON MHC MOLECULES

(54) Bezeichnung: BESTIMMUNG VON PEPTIDMOTIVEN AUF MHC-MOLEKÜLEN

(57) Abstract

A process is disclosed for determining allele-specific peptide motifs on molecules of the major histocompatibility complex (MHC) of classes (I) and (II), as well as the peptide motifs obtained by this process. Also disclosed is the used of said peptide motifs for preparing a diagnostic or therapeutical agent.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Bestimmung von allelspezifischen Peptidmotiven auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) der Klassen (I) und (II) sowie die durch das erfindungsgemäße Verfahren erhältlichen Peptidmotive. Weiterhin wird die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptidmotive zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels offenbart.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Meurctanion
AU	Australien	CB	. Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	CE	Georgien	NE	Niger
38	Belgien	CN	Guinea	NL	Niederlande
BP	Burkina Faso	- CR	Griechenland	NO	Norwegen
DG	Bulgarien	MU	Ungara	NZ	Neuscoland
B.J	Boain	· : .EE	Irland	PL.	Polen
BR	Brasilien	П	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Ruminica
CA	Kanada	KR	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KC	Kirgisistan	SD	Sudan
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korca	S I	Slovakenica
CI	Côte d'Ivoire	KZ.	Kesechstan	SK	Slovakci
CM	Kamerun	. <u> </u>	Liechtenstein	SN	Sonegal
CN	China	ī.	Sri Lanka	TD.	Tschad
CS	Tachechoslowakei	苗	Luxemburg	1C	Togo
ä	Tschechische Republik	LY	Lettland	T.	Tarjachikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	ï	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Molday	ÜÀ	Ukraine
25	Spanion	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ñ	Finalend	ML	Mali .	LIZ	Unbekisten
PR	Frankreich	MN		VN	Victors
, w	1. duti form	2014	Mongolci	AM	A sériotes:

Bestimmung von Peptidmotiven auf MHC-Molekülen

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Bestimmung von Peptidmotiven bzw. -epitopen auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) sowie die dadurch bestimmten Peptidmotive und ihre Verwendung zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels.

Die cytotoxischen T-Lymphozyten (CTL) erkennen antigene Peptidepitope in Verbindung mit MHC-kodierten Molekülen. Dieses Phänomen wird als MHC-Restriktion bezeichnet (1-5). Die Kristallographie von menschlichen MHC Klasse I-Molekülen, HLA-2 und Aw68, ergab einen Spalt, der durch die α l- und α 2-Domän n der schweren Ketten gebildet wird (3,6). Man nimmt an, daß dieser Spalt die Bindestelle für antigene Peptidepitope ist, da beide Kristalle Strukturen von Peptidgröße enthielten, die nicht mit MHC-Sequenzen kompatibel waren und sich an diesem Spalt befanden (6).

Es wird angenommen, daß diese Peptide von intrazellulären Proteinen stammen und an der Zelloberfläche präsentiert werden, um den cytotoxischen T-Lymphozyten zu erlauben, die Zellen auf abnormale Eigenschaften zu testen. Es wurden bereits MHC-assoziierte Peptide, die T-Zellepitope repräsentieren, aus normalen oder virusinfizierten Zellen extrahiert (2,4,5,7,8). Auf entsprechende Weise können auch Antigene, die durch die MHC Klasse II restringierten T-Zellen erkannt werden, durch künstliche Peptide nachgeahmt werden (9), und MHC-assoziierte antigene Peptide wurden von MHC Klasse II-Molekülen eluiert (10). Aufgrund ihrer Position in der Mitte von trimolekularen Komplexen, die aus T-Zellrezeptor, Peptid

und MHC-Molekül bestehen (11), sind die T-Zellepitope ein zentraler Punkt des spezifischen Immunsystems und somit besteht ein großes Bedürfnis nach dem Verständnis der Gesetzmäßigkeiten ihres Auftretens sowie nach einem Bestimmungsverfahren (12-15).

Die erfindungsgemäße Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Bestimmung von allelspezifischen Peptidmotiven auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) der Klassen I oder II, wobei man

- (a) durch Aufschluß von Zellen, die MEC-Moleküle enthalten, einen Zellextrakt erzeugt,
- (b) MHC-Moleküle mit den darauf befindlichen Peptidmischungen durch Immunpräzipitation aus dem Zellextrakt abtrennt,
- (c) die Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen abtrennt,
- (d) einzelne Peptide oder/und ein Gemisch davon sequenziert, und
- (e) aus den erhaltenen Informationen, insbesondere aus der Sequenzierung eines Gemisches, oder aus der Sequenzierung einer Reihe von Einzelpeptiden, das allelspezifische Peptidmotiv ableitet,

welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man Peptidmotive auf Molekülen bestimmt, die aus der Gruppe, bestehend aus HLA-Al, HLA-A3, HLA-A11, HLA-A24, HLA-A31, HLA-A33, HLA-B7, HLA-B8, HLA-B*2702, HLA-B*3501, HLA-B*3503, HLA-B37, HLA-B38, HLA-B*3901, HLA-B*3902, HLA-B*5101, HLA-B*5102, HLA-B*5103, HLA-B*5201, HLA-B58, HLA-B60, HLA-B61, HLA-B62, HLA-B78, HLA-Cw*0301, HLA-Cw*0401, HLA-Cw*0602, HLA-Cw*0702, HLA-Cw4, HLA-Cw6, HLA-Cw7, HLA-DRB1*0101, DRB1*1201, HLA-DR4w14, HLA-DR17, HLA-DRW52, HLA-DPw2, HLA-DPB1*0401, HLA-DQB1*0301, HLA-DQW1, HLA-DR1, HLA-DR3 und HLA-DR5 ausgewählt sind.

Durch das erfindungsgemäße V rfahren werden P ptidmotive bestimmt, welche di Gesetzmäßigkeiten beinhalt n, nach denen MHC-Moleküle Peptide auswählen und präsentieren.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann sowohl mit MHC-Molekülen der Klasse I als auch mit MHC-Molekülen der Klasse II durchgeführt werden, wobei MHC-Moleküle der Klasse I bevorzugt sind. Die Peptidmotive HLA-A, HLA-B und HLA-C sind Liganden für MHC-Moleküle der Klasse I. Die Peptidmotive HLA-DR, HLA-DQ und HLA-DP sind Liganden für MHC-Moleküle der Klasse II.

Bei der Immunpräzipitation der MHC-Moleküle durch das erfindungsgemäße Verfahren werden günstigerweise Antikörper verwendet, die für die jeweils gewünschten MHC-Moleküle spezinisch sind. Zur Bestimmung von H-2Kd- oder H-2Db-Molekülen werden beispielsweise Kd-spezifische Antikörper (25) oder Dbspezifische Antikörper (26) verwendet. Vorzugsweise verwendet man monoklonale Antikörper, es ist jedoch auch die Verwendung eines entsprechend gereinigten polyklonalen Antiserums möglich. Antikörper, die erfindungsgemäß verwendet werden können, können mittels dem Fachmann gut bekannten Standardtechniken de novo hergestellt werden. Beispiele von Antikörpern, die in der Erfindung verwendet werden können, schließen alle Antikörper gegen HLA-Antigene, die in dem "Catalogue of Cell Lines and Hydridomas" des ATCC (American Type Culture Collection, 12301 Parklawn Drive, Rockville, MD 20852) erwähnt sind, mit ein, ohne sich jedoch darauf zu beschränken. Bevorzugte Beispiele (in der ATCC-Nomenklatur) schließen HB82, 117, 166, 54, 122, 164, 95, 120, 116, 118, 94, 152, 178, 56, 115, 157, 119, 59, 105, 165, 144, 180, 103, 110, 109, 151 und 104 mit ein. Alle in dem Katalog erwähnten Antikörper gegen Maus-H-2-Antigene können ebenso in der Erfindung verwendet werden. Besonders bevorzugt erfolgt die Immunpräzipitation durch Festphasen-gebundene Antikörper. Festphasengebundene Antikörp r lassen sich auf eine dem Fachmann bekannte Weise herstellen, z.B. durch Kopplung des Antikörpers
an Bromcyan-aktivierte Sepharose 4B (Pharmacia LKB). Andere
Beispiele von Festphasen, an die Antikörper zur erfindungsgemäßen Verwendung gebunden werden können, schließen Agarose,
Cellulose, Sephadex, Protein-A-Sepharose und Protein-G-Sepharose mit ein, ohne sich darauf zu beschränken. Das bevorzugte
Verfahren der Immunpräzipitation stellt Adsorptions-chromatographie mittels Antikörper, die an aus Cyanogenbromid-aktivierter Sepharose 4B (siehe Beispiel 1) hergestellten
Kügelchen gekuppelt sind, dar.

Die Abtrennung der zu bestimmenden Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen erfolgt günstigerweise durch ein chromatographisches Verfahren, vorzugsweise über Reversed Phase-HPLC. Dabei hat es sich als günstig erwiesen, daß die Abtrennung in einem Trifluoressigsäure/H2O-Trifluoressigsäure/Acetonitril-Gradienten erfolgt. Andere Verfahren, die erfindungsgemäß zur Abtrennung von Peptidmischungen von MHC-Molekülen verwendet werden können, schließen Ionenaustausch, Gelfiltration, Elektrofokussierung, High Performance Capillar Elektrophorese (HPCE) und Gelelektrophorese mit ein, sind jedoch nicht darauf beschänkt. Ein anderes Mittel zur Durchführung der Trennung stellt Ultrafiltration dar, wobei eine Membran mit einer Permeabilität von 3000 oder 5000 oder 10000 Da verwendet wird. Bevorzugt wird die Trennung mittels HPLC, durchgeführt.

Bei der chromatographischen Auftrennung der Peptidgemische kann man in manchen Fällen eine einzige Peptidspezies isolieren. Somit besteht Schritt (d) des erfindungsgemäßen Verfahrens entweder in der Sequenzierung eines Peptidgemisches, wodurch eine Konsensussequenz für die auf dem jeweiligen MHC-Molekül befindlichen P ptidmotive bestimmt werden kann, oder/und in der S quenzierung eines definierten Peptids.

Als Ausgangsmaterial für die Bestimmung von Peptidmotiven können normale Zellen, Tumorzellen, als auch durch Viren oder sonstige Erreger infizierte Zellen sowie in vitro kultiviert Zellen des Menschen oder von Tieren verwendet werden. Normale Zellen, die in der Erfindung verwendet werden können, schließen frische Zellen, wie z.B. periphere Blutlymphozyten, Zellen der Milz, der Lunge, des Thymus oder Zellen von ein m anderen Gewebe, das MHC-Moleküle exprimiert mit ein, sind jedoch nicht darauf beschränkt. In der Erfindung verwendete Tumorzellinien schließen die Tumorzellen EL4 und P815 mit ein, sind jedoch ebenfalls nicht darauf beschränkt. Virusinfizierte Zellen, die in der Erfindung verwendet werden können, schließen, ohne darauf beschränkt zu sein, JY-Zellen, die durch den Epstein-Barr-Virus transformierte menschliche B-Zellen sind, mit ein. Die durch das erfindungsgemäße Verfahren bestimmten Peptidmotive entsprechen dem folgenden Grundprinzip:

- a) Sie weisen eine allelspezifische Peptidlänge von 8, 9, 10 oder 11 Aminosäuren bei MHC-Klasse I-Molekülen sowie von 8 bis 15 Aminosäuren bei MHC-Klasse II Molekülen auf,
- b) sie besitzen zwei Ankerpositionen (die Bezeichnung "Ankerposition" wird verwendet, wenn eine Position ein starkes Signal für einen einzigen Aminosäurerest zeigt oder wenn eine Position durch einige wenige Aminosäurereste mit sehr nahe verwandten Seitenketten besetzt wird), wovon sich eine Ankerposition immer am C-terminalen Ende befindet und häufig aliphatisch ist, und
- c) die Peptide werden natürlicherweise auf MHC-Molekülen von normalen, virusinfizierten, anderweitig infizierten

- 6 -

oder mit Genen transfizierten oder mit Antigen beladenen Zellen präsentiert.

Die Sequenzierung der Selbstpeptidgemische aus den MHC-Klasse I-Molekülen H2Kd, H2Kb, H2Db und HLA-A2 zeigt ein jeweils unterschiedliches allelspezifisches Peptidmotiv, das von jedem der Klasse I-Moleküle präsentiert wird. Die von Kd, Db und A2 präsentierten Peptide sind Nonamere, während die Kbpräsentierten Peptide Octamere sind, wobei die korrespondierenden Peptidmotive zwei Ankerpositionen enthalten, die durch einen einzigen Aminosäurerest oder durch einen aus einer geringen Anzahl von Aminosäureresten mit nahe verwandten Seitenketten besetzt sind. Diese Ankerpositionen befinden sich bei den unterschiedlichen Motiven nicht an derselben Stelle, sie können etwa an Position 5 und 9 (Db) oder 2 und 8 (Kd, A2) oder 5 und 8 (Kb) sein. Die C-terminalen Ankerreste aller Motive sind hydrophobe Aminosäuren. Die nicht an Ankerpositionen befindlichen Aminosäurereste können ziemlich variabel sein, einige jedoch werden vorzugsweise durch bestimmte Aminosäuren besetzt, beispielsweise findet man häufig Pro an Position 4 des Kd-Motivs, Tyr an Position 3 des Kb-Motivs und hydrophobe Reste herrschen an den Positionen 3 des Db-Motivs und 6 des A2 Motivs vor. Für H-2Ld war ein Ankerrest Prolin an Position 2.

Die durch das erfindungsgemäße Verfahren gewonnenen Ergebnisse entsprechen sehr gut der Struktur des kristallographisch gefundenen Spalts bei MHC-Klasse I-Molekülen (3,6). Unterschiedliche MHC-Klasse I-Allele unterscheiden sich an diesem Spalt durch das Vorhandensein unterschiedlicher Taschen, was vermutlich darauf zurückzuführen ist, daß die Taschen jeweils unterschiedliche Aminosäuren aufnehmen können. Daher stellen die allelspezifischen Taschen in den MHC-Kristallen und die Seitenketten der allelspezifischen Ankerreste vermutlich komplementäre Strukturen dar.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptidmotive bei einem Verfahren zur Berstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels. Ein mögliches Anwendungsgebiet der Peptidmotive ist der diagnostische Nachweis von MHC-Molekülen. Da die MHC-Moleküle durch ihre individuelle spezifische Bindung von Peptiden charakterisiert sind, kann ein Bindungsnachweis üb r Peptide einer Markierungsgruppe erfolgen, wobei als Markierungsgruppe beispielsweise eine Biotin- oder eine Fluoreszenzgruppe an das Peptid gekoppelt wird. Andere dem Fachmann bekannte Markierungen können ebenso in der Erfindung verwendet werden. Diese Markierungen schließen, ohne sich darauf zu beschränken, radioaktive Markierungen wie 2.B. an Thyrosinreste von Peptiden gebundenes 131 I oder 125 I, oder 3 H oder 14 C (beide während deren Synthese in die Peptide eingebaut) mit ein. Bindung der Markierungen an die Peptide kann nach dem Fachmann gut bekannten Verfahren erreicht werden. Die Marki rung erfolgt vorzugsweise an Nicht-Ankerpositionen. Die auf solche Weise gefundenen Korrelationen zwischen dem Auftreten von Autoimmunkrankheiten und der Expression von MHC-Molekülen mit krankheitsspezifischen Peptidmotiven können diagnostisch verwertet werden. Beispiele von in vitro diagnostischen Verwendungen der erfindungsgemäßen Peptidsequenzen schließen, ohne sich darauf zu beschränken, Messung der Bindungsspezifität von MHC-Molekülen, Korrelierung der Bindungsspezifität von MRC-Molekülen mit Krankheiten, und Bestimmung der Sequenz von T-Zellepitopen unbekannten Ursprungs durch Inkubieren geeigneter Zellen, die die interessierenden MEC-Moleküle exprimieren mit HPLC-Fraktionen einer Peptid-Bank (Mischung von Peptiden, die in das untersuchte Motiv passen) und Bestimmung der durch die T-Zelle erkannten Peptide, gefolgt von chromatographischem Vergleich des natürlichen T-Zellepitops mit dem als T-Zellepitop erkannten synthetischen Peptid (Nature 348: 252-254 (1990)) mit ein.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptidmotive bei einem Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Therapie von Störungen des Immunsystems oder von Tumorerkrankungen. Insbesondere können die erfindungsgemäßen Peptidmotive für die Intervention bei Autoimmunkrankheiten (Prophylaxe und Therapie), beispielsweise durch Blockierung bestimmter MHC-Moleküle sowie durch die Induktion peptidspezifischer Nicht-Reaktivität von T-Zellen, verwendet werden. Weiterhin ist eine Intervention bei Transplantatabstoßungen und Graft-versus-Host-Reaktionen auf analoge Weise möglich. Ferner können die erfindungsgemäßen Peptide für die Induktion oder die Verstärkung bzw. Vermehrung von gegen Tumorzellen gerichteten T-Zellen in vitro und in vivo eingesetzt werden, insbesondere für die Vakzinierung gegen Tumorerkrankungen und für die Therapie bestehender Tumorerkrankungen, wobei insbesondere der sogenannte Graftversus-Leukämia-Effekt (Sullivan et al., N.Engl.J.Med. 320: 828-834) ausgenutzt werden kann. Die erfindungsgemäßen Peptide können ebenso dazu verwendet werden, T-Zellantworten gegen infektiöse oder maligne Krankheiten zu verstärken, indem MHCbindende Peptide, die spezifisch für das infektiöse Mittel oder für Tumore sind, in vivo eingesetzt werden. Alternativ können T-Zellen aus Patienten gewonnen werden, ihre Anzahl in vitro durch Verwendung von Peptiden und geeigneten Wachstumsbedingungen, einschließend Cytokine, wie z.B. Interleukin 2, Interleukin 4 oder Interleukin 6 vermehrt und anschließend in den Patienten zurückgeführt werden. Die erfindungsgemäßen Peptide können weiterhin dazu verwendet werden, alle Tumore, die durch T-Zellen angreifbare Antigene exprimieren, einschließlich, ohne darauf zu beschränken, Melanome, Brustkrebs, Tumore viralen Ursprungs, wie z.B. Burkittslymphom und solche Tumore, die durch menschlichen Papillomavirus wie zervikales Karzinom und andere anogenitale Tumore zu behandeln. Peptid , die von T-Zellrezeptor-Molekülen oder Antikörpermolekülen abstammen, können auch für die gezielte Manipulation immunregulatorischer Mechanismen eingesetzt werden, insbesondere für die Bekämpfung von Autoimmunkrankheiten und Transplantatabstoßungen, sowie Graft-versus-Host-Reaktionen. In vivo-Verwendungen der erfindungsgemäßen Proteine zur Prävention schließen ihre Verwendung, ohne darauf beschränkt zu sein, als Peptidvakzine gegen infektiöse oder maligne Krankheiten und Verwendung der in dieser Erfindung gesammelten Information bezüglich geeigneter T-Zellepitope zu ihrem Einbau in alle anderen Arten von Impfstoffen einschließlich rekombinante Impfstoffe (einschließlich Viruse wie Vaccinia oder Bakterien wie Salmonella oder Mycobacteria) und Proteine, die durch Verwendung von rekombinanten Bakterien (z.B. E.coli) oder anderen Zellen, einschließlich Hefe-, Insekten-, Maus- oder menschlichen Zellen hergestellt wurden, mit ein.

Die Dosierung oder Konzentrationen der erfindungsgemäße Peptide können durch den Fachmann routinemäßig bestimmt werden. Diese können in vivo in einem Bereich von 10 μ g bis 1 g erwartet werden. In vitro-Konzentrationen können in einem Bereich von 1 Femtomol bis 1 Micromol erwartet werden. Die Verabreichung in vivo schließt, ohne sich darauf zu beschränken, einen subkutanen, intramuskulären, intravenösen, intradermalen und oralen Weg mit ein.

Vorzugsweise ist bei der therapeutischen Verwendung ein Peptid, das einem erfindungsgemäßen Peptidmotiv entspricht, Noder/und Coterminal mit lipophilen bzw. amphiphilen Gruppen, insbesondere lipophilen Peptid-Helices kovalent verknüpft. Ein Beispiel für eine derartige Gruppe ist Tripalmitoyl-Seglycerylcysteinyl-serylserin.

Die Erfindung soll weiter durch die folgenden Beispiele in Verbindung mit den Figur n 1 und 2 veranschaulicht werden.

Es zeigen

- Fig. la ein HPLC-Profil von Material, das mit Anti-Kd-Antikörpern aus P815 Lyssat abgetrennt wurde,
- Fig. 1b einen vergrößerten Ausschnitt des Chromatogramms aus 1a (Fraktionen 15 35),
- Fig. 1c eine Rechromatographie des in 1b mit einem Pfeil gekennzeichneten Selbstpeptids,
- Fig. 2 MHC-Moleküle und ihre Liganden.

Beispiel 1

10 bis 20x109 P815-Tumorzellen (H-2Kd) wurden pelletiert und 30 Minuten mit 250 ml 0,5 % Nonidet P40 in Phosphat-gepufferter Salzlösung (PBS) mit 0,1 mmol/l Phenylmethylsulfonylfluorid (PMSF) bei 4°C gerührt. Der Überstand wurde 5 Minuten bei 250 g und 30 Minuten bei 150.000 g und 4°C) zentrifugiert und dann durch eine adsorptionschromatographische Anordnung geleitet. Die adsorptionschromatographische Anordnung bestand aus drei Säulen mit jeweils einem Bettvolumen von etwa 1 ml. Das Säulenmaterial bestand aus Antikörper-gekoppelten bzw. Glycin-gekoppelten Kügelchen, die aus Bromcyan-aktivierter Sepharose 4B (Pharmacia LKB) gemäß dem Protokoll des Herstellers hergestellt wurden. Als Antikörper wurden jeweils 5 mg von K^d-spezifischem Antikörper 20-8-4S (IgG 2a, kappa; 25) oder Db-spezifische Antikörper B22-249 (IgG 2a, kappa; 26) an 1 ml der Kügelchen gekoppelt. Der Überstand des Zellextrakts wurde zunächst durch eine Säule mit Glycin-gekoppelten Kügelchen, dann durch eine entsprechende Säule mit Anti-Kd-Kügelchen und dann für eine Scheinpräzipitation über Anti-Db-Kügelchen geleitet.

Die Kügelchen wurden aus allen drei Säulen entfernt und mit 0,1 % Trifluoressigsäure für 15 Minuten verwirbelt (7). Die Überstände wurden durch Vakuumzentrifugation getrocknet und

durch Reverse Phase HPLC unter Verwendung einer Superpac Pep S Säule (C2/C18; 5 μ m Teilchen, 4,0 x 250 mm, Pharmacia LKB) und einer Pharmacia LKB-Apparatur abgetrennt (4). Elutionsmittel: Lösung Å 0,1 % Trifluoressigsäure in B₂O (v/v), Lösung B 0,1 % Trifluoressigsäure in Acetonitril.

Für die in Figur la und b gezeigten chromatographischen Trennungen wurde der folgende Gradient verwendet:

0 bis 5 Minuten, 100 % A

5 bis 40 Minuten linearer Anstieg auf 60 % B,

40 bis 45 Minuten 60 % B,

45 bis 50 Minuten Abnahme auf 0 % B,

Flußrate: 1 ml/Minute, Fraktionsgröße: 1 ml.

Die einzelnen Fraktionen wurden gesammelt und durch Vakuumzentrifugation getrocknet.

Figur 1 zeigt die HPLC-Auftrennung von immunpräzipitierten und Trifluoressigsäure-behandelten Kd-Molekülen. Figur la zeigt ein HPLC-Profil von TFA-behandeltem Material, das aus P815-Lysat mit Anti-Kd (durchgehende Linie) bzw. mit Anti-Db (gestrichelte Linie) präzipitiert wurde. Zwischen den Fraktionen 20 und 28 wird heterogenes Material in geringen Mengen eluiert, bei dem es sich um die gesuchten allelspezifischen Peptidgemische handelt.

Die Fraktionen 20 bis 28 wurden sowohl aus dem K^d-Ansatz als auch von dem Scheinpräzipitat gesammelt. Beide Ansätze wurden unter Verwendung der Edman-Abbaumethode automatisch sequenziert (Edman et al., Eur.J.Biochem. 1: 80-91 (1967)). Der Edman-Abbau wurde in einem Protein Sequencer 477A, ausgestatet mit einem on-line PTH-Aminosäure Analysator 120A (Applied Biosystems, Foster City, CA, 94404, USA) durchgeführt. Glasfaserfilter wurden mit 1 mg BioPrene Plus beschichtet und nicht präzyklisiert. Di Sequenzierung wurde unter Verwendung

d r Standardprogramme BEGIN-1 und NORMAL-1 (Applied Biosystems) durchgeführt. Cystein wurde nicht modifiziert und konnte deshalb auch nicht nachgewiesen werden.

Das Edman-Verfahren beinhaltet eine sequenzielle Derivatisierung und Aminosäurenentfernung vom N-Terminus, von denen jede chromatographisch identifiziert wird. Da es ungewöhnlich ist, komplexe Gemische von Peptiden zu sequenzieren, werden die direkt aus dem Sequenziergerät gewonnenen Daten präsentiert. Tabelle la und b zeigen die Ergebnisse aus zwei Sequenzierungsversuchen für Kd-eluierte Peptide. Tabelle 1c zeigt das Sequenzierungsergebnis einer Scheinelution mit Db-spezifischen Antikörpern auf P815-Lysaten. Die Kd-eluierten Peptide haben ein klares Aminosäuremuster für jede Position von 1 bis 9, während das scheineluierte Material durchgehend ein gleichförmiges Aminosäuremuster mit einer Abnahme der absoluten Menge jedes Rests bei jedem Zyklus zeigt. Bei den Kdeluierten Peptiden wurden nur die Reste, die mehr als 50 % Anstieg in der absoluten Menge im Vergleich mit dem vorherigen oder dem vorvorherigen Zyklus zeigten, als signifikant erachtet und unterstrichen. Die erste Position ist schwierig zu beurteilen, da es keinen vorherigen Zyklus gibt und überdies alle im HPLC-Pool vorhandenen freien Aminosäuren an dieser Position nachgewiesen werden. Für die zweite Position ist der einzige Rest, dessen Bäufigkeit im Vergleich zum vorherigen Zyklus klar erhöht ist, Tyrosin (z.B. Tabelle la 60,9 pmol auf 875,6 pmol). Der einzige andere Rest, der einen (geringen) Anstieg zeigt, ist Phenylalanin, das eine zu Tyr ähnliche Seitenkette aufweist. Dies bestätigt die Annahme, die aus einem Vergleich des natürlichen Kd-restringierten Influenza-Epitops (mit der Sequenz TYQRTRALV) mit anderen Kdrestringierten Peptiden im Hinblick auf den Tyrosin-Rest an Position 2 resultiert. Dagegen gibt es keinen definierten Aminosäurerest, der für die folgenden Positionen 3 bis 8 charakteristisch ist. Es werden bis zu 14 unterschi dliche

Rest in den einzelnen Positionen gefunden. An Position 9 werden Ile und Leu gefunden. Es gibt keinen Signalanstieg an Position 10, was darauf hindeutet, daß die meisten K^d-gebundenen Selbstpeptide nicht länger als 9 Reste sind. Das natürliche K^d-restringierte Influenza-Peptid ist somit ein Nonapeptid (4). Das Konsensussequenzmuster, das aus diesen Ergebnissen hervorgeht, ist in Tabelle 1c gezeigt. Am meisten auffallend sind Tyr an Position 2 und Ile oder Leu an 9, während an allen anderen Positionen eine größere Anzahl an Resten gefunden wird. Ein Vergleich dieses Motivs mit Peptidsequenzen, die K^d-restringierte Epitope enthalten, zeigt, daß die meisten gut zu dem K^d-restringierten Konsensusmonomer-Motiv passen (Tabelle 1d).

Der durch einen Pfeil in Fraktion 29 von Figur 1b markierte Peak und die korrespondierende Fraktion der Scheinpräzipitation wurden unter höherer Auflösung erneut chromatographiert, wobei das Fraktionsvolumen 0,5 ml betrug (Fig. 1c). Der scharfe spezifische Peak stellte ein Peptid mit der Aminosäuresequenz SYFPEITHI dar, das durch direkte Sequenzierung bestimmt wurde. Die Identität dieses natürlichen Zellpeptids mit synthetischem SYFPEITHI-Peptid wurde durch Coelution auf HPLC bestätigt (Fig. 1c). Die Sequenz paßt zu dem Konsensusmotiv aus dem Pool der Fraktionen 20 bis 28 (Fig. 1a,b), wodurch das Vorhandensein eines spezifischen Kd-restringierten Peptidmotivs (Tabelle 1d) bestätigt wird.

Sequenzierung des Selbstpeptidgemisches, das aus immunpräzipitierten K^d-Molekülen eluiert wurde

																		-
(a) Execution	rintent 1					Ę	5	creste	~ 1	(In parol	_	•						
	<	=	z	٥	w	0		Ξ	_	_	×	₹	•	٩	s)	-	>	>
2yklus	۸۱۵	Λ¢	Asn	Asp	કે	Š		3 6 s	Ę	Les	1,3	1.0.Y	ž	Ş	Sci	2	17.	8 >
4	372.0	46.1	0.64	13.6	73.5	217.0	171.6	3.2	73.1	66.5	231.2	20.0	35.3	56.7	145.2	73.3	6.09	130.9
ัพ	35.6	14.1	10.1	1.1	10.1	71.9		1.2	20.4	22.6	13.9	111	776	14.6	14.6	9.3	075.0	18.0
	200	26.7	51.5	10.0	25.1	80.8		. 2.9	103,2	300.7	21.6	25.6	41.5	13.5	2	22.0	6 0.1	202
	56.5	14.2	6.15	17.9	53.3	44.8		6.7	32.1	36.6	. 29.5	7 .6	5.0	<u>226.9</u>	26.2	19,9	14.7	41.5
. M	139.0	30.1	42.2	22.9	15.1	44.1		13	59.3	86.6	10.2	8) 8)	2.6	878	64.2	9.7	878	2643
. .	116.5	29.2	42.6	0.00	10.6	33.3	• • •	0.5	30.1	90.9	194.5	20	27.5	33.6	15.1	26.5	35.9	100 8.00
· • ~	51.5	19.7	125.1	35.8	47.0	13.7		0.7	12.8	23.4	37.8	11.2	5.1	16.9	39.3	1484	112	36.1
• •	44.2	29.0	48.9	12	15.8	83		10.3	10.1	30.4	41.5	10.5	19.3	10.8	28.8	46.0	67.9	63.2
- C1	13.0	8.3	20.1	10.7	1	10.4		3.5	129.4	155.2	3.9	4.9	5.0	7.7	0.0	10.1	9.4	35.4
10 6.5	6.5	7	1.8	6.1	4.2	5.6		7	32.1	28.	3.1	7.0	3.1	7	Ţ	2.2	7	89 89.
(6)	imen 2			• :.														
-	V 75	70		3.5	8.0	8.0	62.5	1.8	11.2	13.2	35.3	5.8	11.5	35.3	S. 8	26.0	15.1	29.2
		6		0	22	3.6	20.0	0.5	3.4	5.7	J. A	1.6	19.6	8.6	8.5	5.1	187.7	5.5
	, (; ;	֡֜֝֜֝֜֜֝֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓		1.	15.9	76.2	0.0	41.0	77.2	12.7	7.5	23.0	9. 9	6.7	5.3	16.9	77.7
2 4		:	3	, r.	3 =	3 =		23	12	10.4	6.4	3.7	2.1	009	6.9	5.7	3.8	17.1
	35.	-			36		41.5	13	12.3	10,1	1.4	17.6	0.0	20.7	16.1	11.6	1.7	25.6
) e	֓֞֝֓֜֜֝֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֡֓֓֓֓֓֓֓֓֡֓֡֓֡֓֡	i		3	9	5	155	1.0	32.4	31.9	21.4	19.9	4.5	7 .	4.2	3.5	S.	27.0
, ,] =	27.7	11.0	17.7	15.7	16.0	2.7	5.7	7.0	5.9	2.9	1.1	<u> </u>	27	5	5.0	9.0
. c	10.7		12]:	16.5	6	19.5	13	2.5	0.7	5.0	7.4	7	0.0 8.0	7.6	10.7	2	16.0
) C 7	7	12	0.	4.2	₽.	1.9	10.0	5.0	37.0	26.6	0.0	1.3	1.5	0.5	2.3	3.1	2 .8	7.7
01	2.5	1.0	1.3	3.1	7.7	1.0	7.5	0.2	13.0	13.5	0.0	1.0	1.3	1.5	1.6	1.4	1.2	J. F
(c) Car	יסוֹ לאסנו	יוויים קליים	מריזה מס	בינוחו ש	1015	Orton	Mater	ה מ							(•	
	53.5) 	3.6	6.0	0.0	11.3	51.5	23	12.2	16.5	4 .	3.5	10.8	47.0	35.2	27.3	12.7	74.4
, (24.5	2.5	3.1	9	6.	6.2	33.8	1.3	6.9	17.7	4.5	7.4	89.	18.4	7.4	.	ල (ප	13.8
	15.2	60	2,5	0.0	0.0	3.6	26.6	1.2	4.1	11.0	7.7	12	4.2	10.1	2.7	0.7	.	9. G
	11.5	0.1	2.2	3.2	5.7	2.6	19.5	0 0	3.9	7.3	2.0	1.1	~	10.7		7.	7.7	7 (
· wn	10.5	1.4	2.1	3.1	5.0	2.0	15.7	1.0	3,1	6.2	2.3	0.0	7.7	⊱ Qi	O 0.	7.	2.6	5,2
			9.1	3.5	4.1	2.0	12.6	1.1	2.2	4.6	1.9	9.0	1.9	6.5	1.1	7.4	6.	0.0
) r -) E	0	91	2.4	3.5	1.0	9.G	0.5	1.0	J.4	2.1	0 .4	1.7	T,	1.6	1.5	1.7	7.7
- c	2		0	77	0.7	0.0	0.0	9.0	1.1	2.0	1.7	0.3	1.1	3.6	0.0	7.7	6 .0	7.6
,	3 6	9 0	00	91	0.0	0.0		0.2	1.6	2.5	1.7	0.5	1.1	2,3	C.t	1.7	0.	7.7
a Ç		0.3	00	1.1	0.1	0.5	0.8	0.7	1.0	25	1.4	0.3	7	2.7	0.0	1.7	7.0	7.7
>	•) }	;	i	!													

Tabelle 1d

Das K^d-restringierte Peptidmotiv

			Po	sit	ior	ı			
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Dominante Ankerreste		Y							I
									L
•									
stark			N	P	M	K	T		
			I			F	N		
			L						
schwach	K	F	A	A	v	H	P	H	
	A		H	E	N	I	H	E	
	R		v	S	D	M	D	K	
	s		R	D	I	Y	E	7	
	v		S	H	L	v	Q	V	
	T		F	N	S	R	S	F	
			E		T	L	•	R	
			Q		G				
			K			•			
			M						
			T		•				

Be	kar	inte	: Eţ	pito	pe'	•				Literatur-
									Proteinquelle	stelle
T	Y	0	R	T	R	A	L	<u>v</u>	Influenza PR8 NP 147-154	4,29
S	Y	F	P	E	I	T	H	<u>I</u>	Selbstpeptid P815	
I	Y	A	T	v	A	G	s	L	Influenza JAP HA 523-549	30,31
V	Y	Q	I	L	A	I	Y	A	Influenza JAP HA 523-549	30,31
I	Y	s	T	V	A	s	s	L	Influenza PR8 HA 518-528	32
L	Y	Q	N	v	G	T	Y	V	Influenza JAP HA 202-221	30,31
R	Y	L	E	N	G	K	E	T L	HLA-A24 170-18233	33
R	Y	L	K	N	G	K	E	T L	HLA-Cw3 170-186	34
K	Y	Q	A	V	T	T	T	L	P815 Tumor-Antigen	35
S	Y	I	P	s	A	E	K	I	Plasmodium berghei CSP 249-2	50 · 36
S	Y	V	P	S	A	E	Q	I	Plasmodium yoeli CSP 276-288	37

* Peptide, von denen bekannt ist, daß sie Kd-r stringi rte T-Zellepitope enthalten, wurden gemäß ihrer Tyr-Reste in Über-einstimmung gebracht. Peptide, von denen bekannt ist, daß sie natürlich prozessiert sind, sind unterstrichen.

Beispiel 2

Elution von Peptiden aus Kb- und Db-Molekülen

Detergenz-Lysate aus EL4-Tumorzellen (H-2b) wurden mit Kbspezifischen und Db-spezifischen Antikörpern, wie in Beispiel

1 beschrieben, immunpräzipitiert. Als Db-Antikörper wurde

B22-249 (siehe Beispiel 1) und als Kb-Antikörper wurde K9-178

(IgG 2a, K, 27) verwendet. Die von MHC-Molekülen dissoziierten Peptide wurden durch Reverse Phase HPLC aufgetrennt.

Sowohl Kb- als auch Db-Material wurde mit Profilen eluiert,
die in etwa dem Kd-Material aus Beispiel 1 entsprachen, wobei
jedoch in dem heterogenen Material, das zwischen Fraktionen

20 und 28 eluierte, gewisse Unterschiede auftraten.

Db-restringiertes Peptidmotiv

Die vereinigten Fraktionen 20 bis 28 aus dem Db-Ansatz wurden sequenziert (Tabelle 2a,b). Die Positionen 2 bis 4 enthielten mehrere Reste. Dagegen gab Zyklus 5 ein starkes Signal für Asn. Der vorherrschende Rest an Position 5 der Db-eluierten Selbstpeptide ist somit Asn. Das schwache Signal für Asp wird durch Hydrolyse von Asn zu Asp unter den Sequenzierungsbedingungen verursacht. Die Positionen 6 bis 8 enthielten 5 bis 14 unterschiedliche nachweisbare Reste. Position 9 enthielt ein starkes Signal für Met, ein mittleres für Ile und ein schwaches für Leu (alle hydrophob). (Die Bedeutung von Met oder Ile in einem Db-restringierten Epitop wurde bereits berichtet, siehe 17). An Position 10 war kein Signal, was darauf hindeutet, daß Db-präsentierte Selbstpeptide Nonapeptide sind. Das durch diese Ergebnisse ermittelte Konsensusmotiv ist in Tabelle 2c gezeigt. Ein Vergleich dieses Motivs mit

WO 94/11738 PCT/EP93/03175

dem natürlichen Db-restringierten Peptid und mit anderen Peptiden, die Db-restringierte Epitope enthalten, zeigt, daß Asn an Position 5 ein unveränderlicher Ankerrest des Db-restringierten Peptidmotivs sein kann. Die anderen Reste der Db-restringierten Epitope unterscheiden sich erheblich, mit Ausnahme von Position 9 (mit Met, Ile oder Leu), die wie eine zweite Ankerposition aussieht.

Scynenzicrumy des Scibstzeptidgemisches, das aus D'-Molekülen eluiert wurde

(a) Experiment	niment 1	•					Antrostu	rereste	9	(in proof)									
	<	=	z	٥	w						×	Σ	•	c.	v			>	
/yklus	۸I۵	Arg	5	Asp	કે	ຣົ້	Ğ	168	₽	Leo	Lys	Net	Š	Ş 0	Ser	7.	Jyt	7.	
-	257.2	10.2	21.6	1.3	n. 1	16.3					20.3	7.2	33.0	27.5	124.6			10.1	
7	202.1	7.2	<u>ئ</u>	0.0	7.4	24.7					6.5	154.1	4.3	8.2	52.7			16.0	
n	29.9	5,9	5.3	0.0	3.0	5.5					0.0	8.3	3.8	08.1	8.3			13.3	
₹	10.3	0.1	4.7	4 0	32.4	21.0					12.4	3.6	2.3	28.0	6.6			165.2	
ະກ	6.8	2.1	271.4	26.0	0.5	4.3					2.5	1.3	6.0	11.7	4.5			7.6 1	
ပ	42.1	5.9	29.6	7.1	9.4	<u>5</u> ,5					0.0	1.9	11.3	22.5	7.0			2363	
~	21.5	23.4	10.2	24.5	30.4	17.7					2.4	777	3.6	16.4	6.7			350	
ස	14.6	10.1	11.3	9.8	23.2	10.3					4.4	1.3	5.0	9.5	20.5			20.1	
6	7.5	3.2	9.7	3.2	3.1	1.6	•				0.5	77	3.0	2.5	5.0			3.5	
10	2.6	1.1	2.5	2.4	1.9	1.2					0.4	2.7	1.8	2.1	1.6			13	
(v) Cy	riment 2																		
~	413.4	45.8	29.7	15.9	14.5	19.6	132.4	4.7	41.5		48.9	17.2	50.B	26.1	307.7		47.4	110.1	
~	227.4	14.4	9.7	9.3	11.1	25.2	133.0	2.1	0.2		13.3	169.9	5.6	4.9	71.0		11.3	27.6	
m	39.6	3.3	0.9	6,3	0.0	5.3	172.2	1.2	89.5	20.0	1.6	14.7	4.5	75.4	12.1	9.0	7.6	2	
~	29.3	16.6	6.7	10.0	34.8	23.0	57.3	9.0	36.3		17.0	0.1	4.2	33.5	12.5		7.4	1983	
ເລ	19.9	5.3	154.7	22.2	0.7	4.1	31.1	6.0	4 .0		4.3	2.4	1.7	11.8	5.3		2.0	138	
ဖ	42.3	6.4	30.8	15.7	14.6	[]	28.7	23	18.6		8.2	5.3	11.2	22.1	7.9		5	70.2	
~	22.0	24.5	15.4	33.5	29.2	10.5	17.7	1.6	11.3		3.3	3.7	3.6	14.3	7.5		S	35.5	
0	15.8	10.9	10.2	20.9	25.6	0.0	12.6	3.2	3.3		4,3	2.0	5.1	0.7	20.8		12.9	23.6	
G	8.7	4.3	6.1	13.0	12.1	2.6	0.7	0.3	19.0		1.2	30.B	3.9	4.4	4.8		7.2	67	
10	5.4	3.1	3.9	12.2	0.1	2.0	8.2	0.0	10.1		0.7	11.6	3.2	3.4	3.0		7.3	2.9	

Tabelle 2c
Das Db-restringierte Peptidmotiv

•										
			Po	sit	ion	ı				
•	1	2	3	4	5	6	7	8	9	
Dominante Ankerreste					N				M	
stark		M	I	K		L			I	
			L	E		F				
			P	Q						
			v	v					*	
schwach	A	A	G	D		Α.	D.	F	L	
<u>.</u>	N	Q		T		Y	E	H		
	I	D				T	Q	ĸ		
	F					v	V	s		
	P					M	T	Y		
	S					E	Y			
	T					Q				
	v			•		H				
						I				
·						K				
•						P				
						S				

Bekannte Epitope

											·	Literatur-
											Proteinquelle	stelle
A	S	N	E	N	M	E	T	_M			Influenza NP 366-374 154	4,2
S	G	P	·s	N	T	P	P	E	I		Adenovirus ElA	38
S	G	v	E	N	P	G	G	Y	С	L	Lymphozyten Choriameningitis	·
				-							Virus GP 272-293	39
s	A	I	N	N	Y	-		•			Simian Virus 40 T 193-211	40

Kb-restringiertes Peptidmotiv

Die vereinigten Fraktionen 20 bis 28 aus dem Kb-Ansatz wurden sequenziert (Tabelle 3a,b). Position 3 enthielt ein starkes Signal für Tyr und ein schwaches für Pro. Position 4 zeigte schwache Signale für 5 Reste. Starke Signale für Phe und für Tyr machen diese beiden Reste an Position 5 vorherrschend. Die nächsten beiden Positionen enthielten 5 bzw. 3 Signale. Position 8 zeigte ein starkes Signal für Leu, ein mittleres für Met und schwächere für Ile und Val. Position 9 zeigte keinen Anstieg für irgendeinen Rest, was mit der Länge des bekannten Kb-restringierten natürlichen Peptids, das ein Octamer ist (5), übereinstimmt. Eine Analyse des Kb-restringierten Konsensusmotivs und Vergleich mit Epitopen zeigt zwei Ankerpositionen: Tyr oder Phe (beide mit ähnlichen aromatischen Seitenketten) an Position 5 und Leu, Met, Ile oder Val (alle mit ähnlichen hydrophoben Seitenketten) an Position 8.

Sequenzierung des aus K^b-kolckülen aluierten Selbstpeptidgenisches

					_					-				••	_	_		_		•-	_	_	
		<u>*</u>														10.0							
	>	٦٢	1.36.0	50.1	25.6	12.0	23.2	7.3	J.5	2.5	1.9	2.0		G.0	3.1	16.2	2:1	20.0	3.6	97	7.7	0.0	0.B
	>	=	365.2	00.5	80.0	13.4	4.6	16.3	10.7	3.1	7.7	1.0		10.1	10.3	5.3	e Si	2.0	S:	2.0	1.3	<u></u>	1.1
	s	Ser	120.0	253.1	56.2	23.0	0.0	9.2	6.1	1. ² .	7.7	3.5		44.2	14.9	3.0	0.0	1.3	7:1	1.9	0.7	0.0	9.0
	۵	P.0	110.2	51.0	32.5	14.6	6.7	7.3	4.1	3.0	3.0	2.0		9,6	3.5	9.0	5.9	3.5	3.2	2.1	1.1	1.3	1.1
		ž												6.2	7.0	3.6	2.5	.01 	2.3	1.2	0.0	0.0	0.0
	Z	1261	8	12.6	4.1	7.4	7.0	0.0	0.5	디	. 1.5	0.9		J.C	1.3	O.0	0.0	0.4	0.4	0.1	의	0.7	0.0
	×	lys	109.0	72.6	26.9	17.7	3.0	3.9	2	1.0.	1.0	0.0		12.1	4.0	2.1	(6. 1.	1.7	1.5	검	7.6	0.0	0.0
(In prival)	ر	· teu	167.2	43.1	19.0	7.0	4.7	3.5	٦,٢	13.5	6.9	٧.0		12.6	0.3	7.9	5.0	3.9	2.4	2.3	<u> </u>	7.7	3.9
เอธเต	-	₽	167.5	44.5	0.2	4.9	1.9	7.7	0.0	긔	0.0	0.5		11.3	4.7	2.0	1.5	0.2	의	٥.4	0.2	0.0	0.0
ossure	=	52	20.9	6.9	2.0	5.0	2.0	2.4	9.0	0.0	0.0	1.0		0.3	0.5	0.0	0.2	0.5	0.0	0.6	0.2	1	0.2
Z	ى ص	á	514.9	475.2	356.0	246.7	120.2	27.9	51.3	29.2	21.1	17.5		44.6	42.5	25.1	24.5	14.2	9.2	10.4	6.9	5.9	5.4
	- 0	ទ័	23.1	20.3	D.0	6.2	3.6	2.7	9	33	2,7	7.1		17.1	0.0	7.0	7.	2.5	7.	7	~	1.9	7.7
•	w N	ક	39.0	23.5	17.7	200	12.0	13.0	9.5	6.0	4.5	'n		7.0	5.1	9.0	2.5	3.3	<u>.</u>	3.9	2.6	3.6	3.0
	٥	Asp	55.0	41.0	37.0	45.3	34.7	32.7	30.4	27.7	19.9	17.5		3.0	2.0	2.6	ر انگ	2.0	2.7	3.3	2.0	.2.1	4.5
	Z	Asn	49.2	0.70	14.7	10.0	રે.	5.6	14.9	5.1	2.6	1.9		5.2	5.	2.1	2.7	1.0	2.2	n.2	3.1	1.1	0.3
	=	γĒ	26.3	3.9	1.4	3,5	2	9.8	6.0	1.4	1.5	0.5		1.1	0.2	0.3	5,1	0.0	0.2	0.1	.0.1	0.1	1.7
threat 1	<	κIλ	978.7	345.5	129.0	52.1	10.9	16.2	6.6	6.0	4 .6	6.0	Credinent 2	42.4	24.0	10.4	9.6	8.8	9.0	5.0	4.0	2.5	6. C.
(a) Eperlment 1		2yklus	-	7	C	~	S	9	1	0	6	10	(a)	-	7	rs	~	เว	9	~	5	0	5

Talxelle 3

Tabelle 3c
Das Kb-restringierte Peptidmotiv

			Po	sit	ion			
•	1	2	3	4	5	6	7	8
Dominante Ankerreste					F			L
					Y			
stark			Y					M
								_
schwach	R	N	P	R		T	N	I
	I			D		I	Q	V
	L			E		E	K	
	S			K		S		
	A			T				

Bekannte Epitope

									Literatur-
								Proteinquelle	stelle
R	G	Y	v	Y	0	G	L	Vesicular Stamatitis Virus	
						•		NP 52-59	5
S	I	I	N	F.	Ē	K	L	Ovalbumin 258-276	41
À	P	G	N	Y	P	A	L	Sendai Virus NP 321-332	42

Beispiel 3

HLA-A2.1-restringiertes Peptidmotiv

Ein Detergenz-Lysat von menschlichen JY-Zellen mit dem HLA-A2.1-MHC-Molekül (45) wurde mit A2-spezifischen Antikörpern (BB7.2, IgG2b, Literaturstelle 28) immunpräzipitiert. Die von A2-Molekülen dissoziierten Peptide wurden durch HPLC aufgetrennt. Es wurden die Fraktionen 20 bis 28 vereinigt und wie zuvor beschrieben s quenziert (Tabelle 4). Die zweite Position enthielt ein starkes Signal für Leu und ein mittleres für Met. An den Positionen 3 bis 5 wurden j weils 6 bis 8

Reste gefunden. Position 6 enthielt Val, Leu, Ile und Thr. Die folgenden zwei Positionen zeigten jeweils 3 Signale. Position 9 zeigte ein starkes Val- und ein schwaches Leu-Signal. Position 10 zeigte keinen Anstieg für einen Rest, was darauf hinweist, daß A2-restringierte Epitope Nonapeptide sind. Leu oder Met an Position 2 und Val oder Leu an Position 9 scheinen die Ankerreste zu sein. Einige von bekannten Peptiden mit A2-restringierten Epitopen können mit dem Motiv in Übereinstimmung gebracht werden, während dies bei anderen nur teilweise möglich ist (Tabelle 4c). Die Existenz von mehrer n Varianten von A2-Molekülen kann diese schlechte Übereinstimmung einiger Peptide mit dem Motiv verursachen.

Sequenzierung des Selbstpeptidgenisches, das aus AZ. 1-161ekülen aluiert mirde

		74	0	, sa	0			_ ~	_ T	~	_	1 ~		٥	เว	v	_	_	، ~	; ~		E	
	>	78	104	90	7	20,	29	106	62	22.	3	18			26.5								
	>	بر	50.3	12.2	20.9	5.2	11.6	ડિ	14.0	10.2	5.1	7.		19.0	3.3	17.9	7.0	ري د.	12	3.6	٦٩	0.4	•
)	}	49.0	16.1	0.7	14.0	10.5	20.3	13.6	17.9	6.7	3.2		1,4.0	<u>۲</u>	4.0	5.0	7.6	6.1	3.5	4.9	1.1	
	v	Ser	75.9	16.2	12.0	10.9	7.5	0.7	5.4	8.0	, S	2.7		27.4	۴.4	0.0	4.9	٨.٢	3.2	1.0	2.2	1.0	
	-	Pro	117.9	30.7	30.4	52.4	39.1	40.0	54.1	22.3	11.9	7.1			6.3								
	u.	Ę	63.3	10.5	19.4	2.5	6.2	5.0	0.0	5.1	7.7	1.0		37.5	5.0	0.51	2.0	위	7.7	3.9	2.0	9.0	•
	2	1:set	30.7	0.17	55.7	5.2	4.1	4.4	5.7	3.4	3.1	1.0		0.2	26.2	24.5	1.3	1.9	۲.۲	1.9	9.0	0.3	•
	×	17.	60.0	15.5	2.0	24.6	77.7	14.7	6.7	33.0	0.7	٠. ئ	٠	100	0.0	0.0	207	0.3	0.0	0.0	읾	0.4	2
(lound) a	ب	Lev	123.0	211,0	110.0	22.7	23.9	43.4	27.3	12.1	27.5	12.1		44.4	202.7	71.5	10.3	15.1	27.1	16.1	6.7	11.5	
rerest	-	2	144.4	69.6	51.5	10.4	21.4	60.1	36.3	11.6	11.5	4.5		60.3	37.9	35.7	6.2	7 <u>6.6</u>	30.7	22.3	4.7	3.0	•
ນນີວວະນີກ	=	<u>S</u>	2.0	3.6	11.1	1.3	2.0	1.4	3.2	1.0	7.0	0.4		0.7	0.0	0.1	0.1	0.0	70	0.2	0.3	0.2	•
Z	ပ	દે	112.4	44.7	31.0	26.2	55.6	26.5	19.0	21.1	14.0	10.2		55.7	9.0	12.6	345	21.0	10.1	5.6	6.9	2.7	
	0	ຣົ	125.9	53.1	20.4	21.7	19.0	17.3	21.0	24.3	10.5	5.2		14.5	11.0	10:0	7.9	9.9	6.2	0.0	6.3	2.0	•
	J	ઢ	44.0	25.6	12.3	59.5	20.1	21.4	27.2	37.3	15.7	G.5		10.0	6.8	4,9	<u> </u>	14.3	6.4	7.7	7.9	2.9	•
	2	Ąsy	25.7	14.1	10.3	26.4	10.6	14.1	9.5	0.1	0.0	₹.		.j.t	1.9	0.1	0.0	0. G	3.6	2.5	1.3	0.0	•
	=	γsu	31.0	16.2	.9.5	121	13.4	16.0	11.7	13.4	5.1	2.6		4 .0	2.0	Si	S. F	믾	S.G	4.7	77	60	•
	=	1 -V	0.0	0.0	0.0	0.0	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.7		10.0	1.6	5.5	2.2	1.6	1.3	1.0	1.2	0.5	,
lineal 1	~	۳	172.6	42.5	93.0	36.0	35.1	30.3	47.1	9.10	23.3	12.0	heat 2	0.011	13.4	62.4	16.0	22.3	10.6	19.7	13.4	5.7	•
(1) Esperiment		zyklus	-	~	C	<u>.</u>	ເກ	ى	~	6	0	10	(b) Expertment 2	-	~	C	~	ມ	O	~	۵	۵	•

Tabelle 4

Tabelle 4c
Das HLA-A2.1-restringierte Peptidmotiv (HLA-A*0201)

·			Po	sit	ion	L			
·	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Dominante Ankerreste		L							V
stark		M		E		V		K	
•				K					
schwach	I		A	G.	. I	I	A	E	L
·	L		Y	P	K	L	Y	S	
. •	F		F	D	Y	T.	H		
	K		P	T	N				
	M		M		G				
	Y		S		F				
	v		R		V	H			

Bekannte Epitope

												Literatur-
											Proteinquelle	stelle
	I	L	K	E	P	V	H	G	V		HIV Reverse Transkriptase	
											461–485	43
(G	I	L	G	F	V	F	T	L		Influenza Matrixprotein 57-68	44
	I	L	G	F	v	F	T	L	T	V	Influenza Matrixprotein 57-68	44
•	F	L	Q	s	R	P	E	P	T		HIV Gag Protein 446-460	46
į	A	M	Q	M	L	K	E	•	•		HIV Gag Protein 193-203	46
1	P	I	A	P	G	Q	M	R	E		HIV Gag Protein 219-233	46
(Q	M	K	D	С	T	E	R	Q		HIV Gag Protein 418-443	46

Tabelle 5
Das HLA-A*0205-restringierte Peptidmotiv

	Position								
a) A*0205	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Dominante Ankerreste									L
Andere		v	Y	G	v	I	Q	K	
		L	P	E	Y	V			
		I	F.	D	L	T			
		Q	I	K	. I	L			
		M		N		A			
						R			

Tabelle 6

Das H-2Kk-restringierte Peptidmotiv

•								
			Position					
	1	2	3	4	5	6	7	8
Dominante Ankerreste		E						I
Stark		•	ĸ					
			N					
			Y			•		
			M					
Schwach	v		Q	L	A	N	T	
	F		I		G	K		
			L		P	H		
			F		T			
			P		V			•
			H		F			
			er.		c			

Tabelle 7

Das H-2K^{km'}-restringierte Peptidmotiv

		•	Position					
	1	2	3	4	5	6	7	8
Dominante Ankerreste							I	
Stark	·	E	K					
Schwach		Q	N	P	A		R	
		G	Q		R		Y	
		P	G		K			
			M					
•			P					
			Y					

Beispiel 4

Peptidmotive von HLA-A1, HLA-A3, HLA-A11, HLA-A24, HLA-A31, HLA-A33, HLA-B7, HLA-B8, HLA-B*2702, HLA-B*3501, HLA-B*3503, HLA-B37, HLA-B38, HLA-B*3901, HLA-B*3902, HLA-B*5101, HLA-B*5102, HLA-B*5103, HLA-B*5201, HLA-B58, HLA-B60, HLA-B61, HLA-B62, HLA-B78, HLA-Cw*0301, HLA-Cw*0401, HLA-Cw*0602, HLA-Cw*0702, HLA-Cw4, HLA-Cw6, HLA-Cw7, HLA-DRB1*0101, DRB1*1201, HLA-DR4w14, HLA-DR17, HLA-DRW52, HLA-DPw2, HLA-DPB1*0401, HLA-DQB1*0301, HLA-DQw1, HLA-DR1, HLA-DR3 und HLA-DR5

Die Bestimmung dieser Peptidmotive erfolgte entsprechend den Beispielen 1 bis 3. Die Ergebnisse sind in den Tabellen 8 bis 24 dargestellt.

Die Peptidmotive HLA-A, B und C sind MHC-Klasse I-Liganden. Die Peptidmotive HLA-DR, DQ und DP sind MHC-Klasse II-Liganden.

Bemerkungen zur Epitopvorhersage für HLA-Klasse I-Liganden

Anker: Alle Anker werden in der Regel bei allen natürlichen MHC-Klasse I-Liganden benutzt. Jedoch kommt es auch vor, daß andere als die angegebenen Ankerreste, nämlich solche mit ähnlichen Eigenschaften, benutzt werden (z.B. kann eine hydrophobe Aminosäure durch eine andere hydrophobe ersetzt werden). Die Zahl der Aminosäuren zwischen den Ankern ist in der Regel konstant, jedoch kommt es auch vor, daß ein oder zwei weitere Aminosäuren eingeschoben sind.

<u>Hilfsanker:</u> Diese werden bevorzugt, jedoch nicht obligatorisch, benutzt; sind mehrere Hilfsanker angegeben, wird in der Regel zumindest ein Teil davon benutzt.

Bei der Epitopvorhersage bezüglich einer Proteinsequenz wird man zweckmäßigerweise folgendermaßen vorgehen:

Die Proteinsequenz wird nach Ankerresten im richtigen Abstand abgesucht. Die so gefundenen Teilsequenzen (Liganden-Kandidaten) werden auf das Vorhandensein von Hilfsankerresten an der richtigen Position geprüft, was die Zahl der Ligandenkandidaten einengt. Aus den verbliebenen Kandidaten werden die ausgewählt, die noch weitere der bevorzugten Aminosäurereste enthalten.

Bemerkungen zur Epitopvorhersage für HLA-Klasse II-Liganden

Anker: Die HLA-Klasse II-Motive weisen 3 oder 4 Anker auf. Die einzelnen Liganden benutzen jedoch oft nur 2 dieser Anker. Vermutlich benutzen die besonders stark bindenden Liganden alle Anker, und vermutlich können fehlende Ankerreste durch Übereinstimmung in anderen bevorzugten Resten kompensiert werd n.

Um dies zu verdeutlichen, sind bei den Ligandenbeispielen die passenden Ankerreste doppelt, die anderen bevorzugten Reste einfach unterstrichen.

Die allel-spezifischen Motive in den Tabellen 39 - 47 sind in <u>relativen</u> Positionen (Erster Anker = Relative Position 1) angegeben, da die Zahl der Aminosäurereste zwischen N-Terminus und erstem Anker bei Klasse II-Liganden variabel ist (im Gegensatz zu Klasse I-Liganden). In den Tabellen 48 - 50 sind die Motive in den <u>absoluten</u> Positionen angegeben.

Die Vorgehensweise bei der Epitop-Vorhersage innerhalb einer Proteinsequenz wird ähnlich sein wie bei Klasse I, nur daß von vornherein die Sequenz nach Übereinstimmung mit mindestens 2 Ankerresten (davon einer Anker 1) abgesucht wird. Werden auf diese Weise mehrere Ligandenkandidaten erhalten, werden zur weiteren Einengung die anderen bevorzugten Reste verglichen und schließlich auf Übereinstimmung mit dem (nicht allel-spezifischen) Prozessierungsmotiv (Protein aus absoluter Position 2 bzw. 12 bis 16) geprüft.

In der <u>absoluten</u> Position 2 der untersuchten HLA-Klasse II-Liganden findet sich ein sehr starkes Pro-Signal. Weitere Pro-Signale finden sich im Bereich des C-Terminus. Diese Pro-Signale scheinen ein bevorzugtes Merkmal von natürlichen Klasse II-Liganden zu sein. Das Prozessierungsmotiv für HLA-Klasse II-Liganden ist daher wie folgt:

absolute Postion

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 P P P P P

In den Tabellen 39 - 47 liegt der erste Anker im allgemeinen im Bereich der absoluten Positionen 3 - 5 oder 4 - 6.

```
Der obere Teil von Klasse Trannd klasse Tatinanden Klasse Tatinanden Klasse Trannd klasse Tatinanden Klasse Transitionen T
                                                                    Der obere Teil von Rigur 2 zeigt einen vereinfachten II-Ligan-

Nasse I-Liganden. Klasse zifische

NAC-Soalte durch allel-spezifische

gleich von Klasse in der MC-Soalte durch

gleich (links) sind in der
                                                                              gleich von Klasse II- und Klasse I-Liganden. Klasse II-Ligar und Klasse II-Liganden. K
                                                                                      Taschen verankert. Beide Enden der Spalte sind offen d.h.

Taschen verankert. Beide Enden durchschnittlich N.Terminus ist dem N.Terminus ist dem N.Terminus ist die Liganden (12 – 25 Reste, veite Rest nach dem N.Terminus ist die Liganden heraushängen.
                                                                                                    die Liganden (12 - 25 Reste, durchachnittlich 15 - 16 Reste)

die Liganden (12 - 25 Reste, durchachnittlich Aminopeotidaseakti-

können heraushängen. Der zweite Rest einer Aminopeotidaseakti-

können heraushängen. Als Ergebnis einer Aminopeotidaseakti-

können heraushängen. Haufig pro,
                                                                                                            können heraushängen. Der zweite Rest nach dem M-Terminus ist nicht.

Können heraushängen. Der zweite Rest nach dem M-Terminus aus nicht.

häufig pro vermutlich als Ergebnis ist dieser pro-Rest nicht.

häufig wie aus Figur 2 hervorgent.
WO 94/11738
                                                                                                                      häufig Pro, vermutlich als Ergebnis ist dieser pro-Rest nicht ist dieser p.h.. ein
wität. Wie aus Figur 2 hervorgeht, beteiligt. D.h.. ein
vität. Bindung mit der MRC-Spalte
                                                                                                                                       an der Bindung mit der MHC-Spalte beteiligt. muß den Pro-Rest mit der spertiamotiv muß der pro-Rest mit der sondern es beginnt vorzugsweise erst mit der synthetisches, sondern es beginnt nicht enthalten,
                                                                                                                                Vität. Wie aus Figur 2 nervorgent, 1st dieser Pro-Rest non productiv mus den product
                                                                                                                                              eynthetisches, NHC II-bindendes peptidmotiv mnB den Pro-Rest nit dem vorzugsweise erst nit und dem sondern es beginnt vorzugsweise N-rermini und dem nicht enthalten, Der Abstand zwischen den N-rermini nicht ankerrest. Der Abstand zwischen den N-rermini ersten Ankerrest.
                                                                                                                                                        nicht enthalten, bondern es beginnt vorzugsweise erst mit dem

nicht enthalten, bondern es beginnt vorzugsweise erst mit und dem

N-Termini und de
                                                                                                                                                                ersten Ankerrest. Der Abstand zwischen den N-Termini und dem
ersten Ankerrest. Der Abstand für die Mehrzahl dem C-Terminne.
ersten Anker ist 5 ½ 1 Reste für die Nehrzahl dem C-Terminne.
ersten Anker ist 5 ½ 1 Reste für die Nehrzahl dem C-Terminne.
ersten Anker ist 5 ½ 1 Reste für die Nehrzahl dem C-Terminne.
ersten Ankerrest. Der Abstand zwischen dem letzten Anker und dem C-Termini und dem
                                                                                                                                                                      ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl der Liganden ist die Mehrzahl der Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem C-Terminus

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für die Mehrzahl dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für dem Liganden dem Liganden der Klasse

ersten Anker ist 5 i 1 Reste für dem Liganden dem Ligand
                                                                                                                                                                              Der Abstand zwischen dem letzten Anker und dem C-Terminus ist

Der Abstand zwischen Hauptunterschiede zu Liganden innerhalt

nicht konstant. Die feste Bindung der Pentidtermini

1 (rechts) sind die feste Bindung
                                                                                                                                                                                       nicht Konstant. Die Rauptunterschiede zu Liganden der Klasse

Richt Konstant. Die feste Bindung der Länge der Liganden.

I (rechts) und die besser definierte

der Spalte und die besser der Liganden.
                                                                                                                                                                                                I (rechts) sind die besser definierte Länge der Liganden.

der Spalte und die
                                                                                                                                                                                                                Der untere Teil von Figur 2 zeigt die hypothetische Bindung ist als von Figur 2 zeigt die hypothetische Bindung ist als von Rezentor. Der Liaand ist als von Klasse TI-Liaanden an ihren Rezentor.
                                                                                                                                                                                                                       Der untere Teil von Figur 2 zeigt die hypothetische Bindung darae-
von Klasse IX-Liganden an lanaaestreckten Orientierung darae-
pertidrückgrat in einer lanagestreckten
                                                                                                                                                                                                                               Von Klasse II-Liganden an ihren Rezeptor. Orientierung darge-
Peptidrückgrat in einer hvdronhobe Anker ist an genende der spale hvdronhobe stellt. Der erste hvdronhobe
                                                                                                                                                                                                                                          Peptidrückgrat in einer langgestreckten Orientierung darge-
Reptidrückgrat in einer langgestreckten pende. Der zweite Anker
Stellt. Der erste hydrophobe anker Ende. Der sweite am entgegengesetzten Ende.
                                                                                                                                                                                                                                                 stellt. Der erste hydrophobe Anker ist am a-Ende der Anker spalte Anker ist am a-Ende der Anker zweite Anker und B-Domanen treeffen.

Stellt. Der erste am entgegengesetzten und B-Domanen treeffen.

und der letzte am entgegengesetzten und B-Domanen treeffen.
                                                                                                                                                                                                                                                          und der letzte am entgegengesetzten Ende. Der zweite Ankei
und der letzte am entgegengesetzten Ende. Dominen und dem lati
und der letzte am entgegengesetzten und B-Dominen und dem lati
siet etwa in der Abstand zwischen dem ersten und
ist etwa in der Abstand zwischen dem ersten und
ist etwa stimmt der Abstand zwischen
                                                                                                                                                                                                                                                               ist etwa in der Mitte, wo sich a- und 8-Domanen treffen. konser.

Somit stimmt der Abstand zwischen uberein. Die relativ konser.

Anker mit der Länge der Spalte
                                                                                                                                                                                                                                                                        Somit Stimmt der Abstand zwischen dem ersten und dem konser-
Ranker mit der Länge der des ersten Ankers (hvdrophob) aroma.

Vierten Charakteristiken des ersten Ankers (hvdrophob) aroma.
                                                                                                                                                                                                                                                                                Anker mit der Länge der Spalte überein. Die relativ konser-
wierten vierten den unterschiadlichen Allelen können das Fehlen eines
                                                                                                                                                                                                                                                                                        Vierten Charakteristiken des ersten Ankers (hydrophob aroma-
eines

Wierten Charakteristiken des ersten Akonnen das können wiedersnieneln.

tisch) den unterschiedlichen in den DNA-Genen wiedersnieneln.

verstärkten Polymorphismus in den DNA-Genen wiedersnieneln.
                                                                                                                                                                                                                                                                                                  tischl den unterschiedlichen Allelen können das Fehlen eines
verstärkten polymorphismus letzte Anker dam Finfing der notwerte und der letzte Anker dam wiederspiegeln;
                                                                                                                                                                                                                                                                                                         verstärkten polymorphismus in den DNA-Genen wiederspiegeln.

verstärkten polymorphismus letzte Anker dem Einfluß der poly-
während der zweite und der sind.

während der ausgesetzt sind.
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    morphen B-Ketten ausgesetzt gind.
```

Tabelle 8:	HLA-A1-Motiv						
Ankerreste bzw. Hilfsankerreste sonstige	1 2 3 4 T D S E	Position 5 6 <u>7</u> 8 9 L Y					
bevorzugte Reste	G	G G N V Y I					
Beispiele für Liganden	I A D M MI E P Y T S D	KFAMY IGHLKY RTLQY YFISY GVLDY					
Tabelle 9:	HL	A-A3-Motiv					
Ankerreste bzw. Hilfsankerreste	1 2 3 4 L V M	Position 5 6 7 8 9 10 I I K K M L Y F M F V F T L					
sonstige bevorzugte Reste	I F Y	I Q P S V T K K					

HLA-All-Motiv

Tabelle 10: Position 8 9 10 11 5 6 7 Ankerreste KKK ν M bzw. Hilfsankerreste L F F Y Y T 1 sonstige L RRRR Α bevorzugte Reste K.D DGI I E D F M Y N QE V V E K M F Beispiele für Liganden E Α E KRK S P P L PYFK Tabelle 11: HLA-A24-Motiv **Position** Ankerreste 1 2 3 4 5 6 7 8 9 bzw. Hilfsankerreste I F I L F sonstige bevorzugte Reste ND QE EP NK L M P G

KVFGPI HER KI MKWNYER

Tabelle 12:

1abc11c 11.	
•	HLA-A31-Motiv
	Position
	1 <u>2</u> 3 4 5 <u>6</u> 7 8 9
Ankerreste	
bzw. Hilfsankerreste	L L R
	V F
	Y V
	F I
	T
sonstige	
bevorzugte Reste	KTKPPNNL
bevorzugte Reste	QNDIDVR
	FEVERN
	LGFRFQ
	YSL T
	WVY H
	TW L
	Y
Beispiele	•
für Liganden	LQFPVGRVHR
-	QQLYWSHPR
	RGYRPRFRR
	KAECDIHED

Tabelle 13:

HLA-A33-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9 Ankerreste R A bzw. Hilfsankerreste I L F Y \mathbf{v} TLPPI besonders L K bevorzugte Reste F

sonstige
bevorzugte Reste

E QRRRHQ
M WDIDYN
EEFHVE
NGPYTM
SV S
HL
PW

Beispiele für Liganden

DMAAQITQR ESGPSIVHR EYYGSFVTR DYIHIRIQQR EIMKWNRER EVLDIFQDR

T

R

G K F T

Y

Tabelle 14: **HLA-B7-Motiv** Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9 Ankerreste L P F sonstige DDDFL bevorzugte Reste EEPTV Н QGI R S KHVL YLI FK MS NT AP Tabelle 15: HLA-B8-Motiv Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9 Ankerreste KK L R besonders bevorzugte Reste E NEE G L Q QHQ HMH S 1 L Y V sonstige ENLI bevorzugte Reste D MDV Н S Q D T S T L S

Tabelle 16:

HLA-B°2702-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

R F Y I L

sonstige bevorzugte Reste

K FGIIYK
LPKVLV
XKEYVD
DVRTE
EMDFR
QTH
T E
S Q

Beispiele für Liganden

SRDKTII MW
GRLTKHTKF
RRFVNVVPTF
KRYKSIVKY
KRKKAYADF
KRGILTLKY
GRFGVGNRY

- 37 -

Tabelle 17:

HLA-B*3501-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P

YY

MM

LL

II

sonstige

bevorzugte Reste

MAI KDI VE

VLDI QNQ

YFEVKEV

RVGTVQT

DMPELT

E GMK

T L

Y M

N

Tabelle 18:

HLA-B*3503-Motiv

Position

123456789

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P

L M

sonstige

bevorzugte Reste

AIEGDQQF

DLKVENR

MNHVT

VHI

R

Tabelle 19:	HLA-B37-Motiv						
Ankerreste bzw. Hilfsankerreste	Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9 D V F I E I ML A L M						
sonstige bevorzugte Reste	KH T QT QP R KE G D YN S G L D L H Q G H						
Tabelle 20:	<u>HLA-B38-Motiv</u> Position						
Ankerreste	1 2 3 4 5 6 7 8 9 F						
sonstige bevorzugte Reste	I HI GMVYKI FAETI VY PDPVTNN WELAK R YSVER T N GN M LH V K S						
Beispiele für Liganden	E H A G V I S V L T H D E L E D K L Q Y D E A V A Q F Y P D P A N G K F						

HLA-B*3901-Motiv

Tabelle 21:

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

R I L

H V

L

sonstige

bevorzugte Reste

ADVNNS

DEY YK FR

IGI LPL

FKF T

V T

M G

S K

N

P

Tabelle 22:

Position

L

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

K I

L

sonstige

bevorzugte Reste KAGNVVTF

IPEYLSM

F GTTR

PHY V

QFN

L SID T TMH

Y P

E R

H

- 40 -

Tabell 23:

HLA-B*5101-Motiv

Position
1 2 3 4 5 6 7 8 9
Ankerreste
bzw. Hilfsankerreste
P
P
I
G

sonstige bevorzugte Reste

I WI GVNKTW
LFLVTI Q M
V MI GLR V
Y FKAKE
WEI Q
Y DS
V
E
H
D
R

Beispiele für Liganden

Y P F K P P K V D A H I Y L N H I T G Y L N T V T V X A Y A L N H T L Tabelle 24:

HLA-B°5102-Motiv

Position

123456789

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

PY

I

A G

1

sonstige

bevorzugte Reste

FGVIRT

VEQNER

·LKNQQY

ILGTK

TT

õ

Ř

N H

Tabelle 25:

HLA-B*5103-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7

Ankerreste

oder Hilfsankerreste

A Y

V

P

M

G

sonstige

bevorzugte Reste

FFEGI

WDLAK

LNVT

RN

C Q

Q M

TR

ν

Tabelle 26:

HLA-B°5201-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

QF L I Y V W V

sonstige

bevorzugte Reste

V MI L MK K L F L I F N E I P P V A L Q D P T T Y K K G S E A

Beispiele für Liganden

T G Y L N T V T V V Q T I M P Q L Tabelle 27:

HLA-B58-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

A PV

S ΕI T

W

KL

M F

sonstige

bevorzugte Reste

KGGDAI LNY

TQDVYR

IRNLMK

TFNT L

ν Y

F W

Y Q

N

Q

Beispiele

für Liganden

KAGQVVTI W

AGDRTFQKW

_ 44 -

Tabelle 28:

HLA-B60-Motiv

Position
1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

E

I L

sonstige

bevorzugte Reste

APLKLK
VKINYR
IDVPMQ
LGDV
MNTI
FQND
STPR
D GQ
N K

Beispiele für Liganden

KESTLHL HEATLR

YEI HDGMNL

- 45 -

Tabelle 29:

HLA-B61-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8

Hilfsankerreste

EF I L L V V V Y W

sonstige bevorzugte Reste

PMEVNYKA TGI VSP PL L SM W ND 1 DG T ΚV R D AF RNQ NS Q K

Beispiele für Liganden

GEFGGFGSV EEFQF1KKA GEFVDLYV

HLA-B62-Motiv

Tabelle 30:

Position 1 2 3 4 <u>5</u> 6 7 8 9

Ankerreste

oder Hilfsankerreste

g I F

sonstige

bevorzugte Reste

I MKPGVVY VAELTTV NGFGLT FDTII P Y H

Beispiele

für Liganden

V L K P G M V V T F Y L G E F S I T Y

Tabelle 31:

HLA-B78-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P I A
A L
G F

sonstige

bevorzugte Reste

YED AK
DDG VS
WGV N
LN K
VR Q
SQ E
QS
RT
N

Tabelle 32:

Cw^o0301-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

VP F

I Y F

Y M L I

M

sonstige

bevorzugte Reste

RERNMQT

N K

S

M

Tabelle 33:

HLA-Cw*0401-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

Y V L

r i r

L M

sonstige

bevorzugte Reste

PDDAX K

HEH AS

PM XH

XT K

R

Tabelle 34:

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9 I V L L I I F L V

M

Y

sonstige		
bevorzugte Reste	IPPPKA	RY
	FRIE T	ΚE
	K GD S	Q Q
		NN
•	ΥL	R
	· K	G
	N	T
	Α	S
		K

Beispiele für Liganden

Y Q F T G I K K Y V R H D G G N V L F A F P L I Q R V X Q R T P K A G L Y Y

Tabelle 35:

HLA-Cw*0702-Motiv

					P	OS	100	nc		
	1	2	3	4	5	<u>6</u>	7	8	9	
Ankerreste										
bzw. Hilfsankerreste		Y			V	V			Y	
	٠.	-			Y	1			F	
					I	L			L	
					L	M				
					F					
					М	•				

sonstige							
bevorzugte Reste	R	P	D	T	A	Y	E
J	D	G	E		R	M	Α
		A	V			N	F
			Q			R	D
			P			\mathbf{v}	K
			S			F	
			0			D	

Beispiele für Liganden

KYFDEHYEY
RYRPGTVAL
NKADVILKY
IYPQNVILY
IRKPYIWEY
NYGGGNYGSGSY
FYPPYLY

Tabelle 36:

HLA-CW4-MOUV

		Position									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9		
Anker		F							L		
		Y							M		
									r		
stark	F	P	D	E	Α	v	A	н			
	Q				M	I	N	K			
					-	ī	E				
							H				
schwach			N	N	R	F	s	Q	I		
			E	R	Ţ	H	Q	S			
_			G	D	K	D	Þ				
·	•			P	F	r	r				
				K	H	N	G				
	-			Q	M	E	T				
				G		K	Y				
				Н		P					
	•			L		S					
	•			s							

9

L I M

Tabelle 37:

HLA-Cw6-Motiv

			Position									
	1	2	3	4	5	6	7	8				
Anker												
stark			P	D E		v I	R N	K F				
			E	P	F	*	Q	Y				
			Y	N				E				
			N									
			D									
schwach	I	P	G	G	L	A	Y	s				
		r	R			T	K					
			K		T							

G

Tabelle 38:

HLA-CW7-Motiv

	Position										
•	1	2	3	4	5	6	7	8	9		
Anker		Y							L		
									r		
									Y		
				-					m		
stark			P	D	Y	Y					
			F	E	K	I					
				P		V					
schwach		P	N		I	T	м	A			
		r	G		F		F				
		_	R		v		Y	k			
•					Α		v	S			
					M		D				

Demnach haben HLA- Cw4-, Cw6- und Cw7-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) Überwiegende Länge von 9 Aminosäuren (längere und kürzere Peptide können vorkommen)
- 2.) Überwiegend aromatische Reste F oder Y an Position 2
- 3.) Überwiegend hydrophobe Reste V. I. L. F. A an Position 6 ("Hilfsanker")
- 4.) Hydrophobe Reste L, F, Y, M, V am C-Terminus Individuelle Unterschiede der Liganden-Spezifität von Cw4, Cw6, und Cw7 gehen aus den Tabellen hervor.

Tabelle 39:

HLA-DRB1*0101-Motiv

	-10	1				e Po 6 7		ion 9 10
Ankerreste		Y		L				L
		v		A				A
		L		I				I
		F		V				V
•		I A		M N				N F
		M		11				Y
·		w						-
bevorzugte Reste,								
polar oder geladen	K		K K D D		E		H R	K R
	Q E		E E		D Q		D	8
•	N		RR		H		Q	Ď
	D]	НН		R			
•	R H							
bevorzugte					*			
kleine. Reste		1	A A		s A	A S	S	
		-	rs			G T	T	•
				P	PS	_		
•					7	l -		

Tabell 40:

HLA-DRB1*1201-Motiv

	-1 C	1 2		Relative : 4 5 6		
Ankerreste		I L F Y	L M N V A	Y F I N A]	K F MI U
bevorzugte Reste, polar oder geladen	N K E D	K C E F F) C R H	K E Q R H	R K H Q D	D R H E K
bevorzugte kleine Reste		T			A G S	A G S T

Beispiele für Liganden

SSVITLNTNVGLYXQT

IKLLNENSYVP

GPDGRLLRGYDQFAYDGK

SDEKIRMNRVVRNNLR
INQKGLSGLQPLRFL

EALIHQLKINPYVLS

Tabelle 41:

HLA-DR4w14-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Ankerreste

I F I L Y v M I L \mathbf{v} V M Y L Y F A M

bevorzugte Reste, polar oder geladen

H K QDD
Q R NHH
N Q EQQ
E N DNN
D H
Q
R

bevorzugte kleine Reste

A GTA

Beispiele für Liganden

GSASMRYFHTAMSRPGRGEF VDDTQFVRFDSDAASQRMEP YDNSLKIISNASXTTN

	-			7 <	
	_	·		×Ω.	_ Z
	\exists	(z.	Ω	HOX >Q	31
	의	E >-		দেবছ মেলা	4 H
	B	ドレド	< ⋅	アアド1ロRこ	¥×
	60	٦		ドゴロZド4 ;	~ 노
	~	·	E 0 K	FZIZE>(∄>
	ω	K K B OO Z		되전> 요전히:	ᆀ桕
ţ	ຕິຕ		×	0 > a > a O .	ت د
WWo	ositi 4	A			
R17	ve P		$X \leftarrow Y Z$	기 E > 메달 지다	د س
HLA-DR17-Motiv	Relative Position 1 2 3 4 5		۲	H1>0>	> ×
田	≅ ⊶.	ひてますMV		레테르르테레	11-7
	0		0	OF < F D Oo	n <u>E</u> .
	-		Z	Z D K O L	3 ×
				のシロエドロト	Z
	•			- ×	Ω
	•	•			×
					_
		ဍ			
		rreste	ភិ		
8		nke	Rcs	E	
4	၁၂၁	Ifsa	a) gic	nde nde	
e11(crrc	=	stige orzu	upiel Liga	
Tabelle 42	Ank	bzw. Hilfsanker	sonslige bevorzugte Res	Beispiele für Liganden	
• •					

Tabelle 43:

HLA-DRw52-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 **Ankerreste** F N L I L Y V L 1 Y I V M Y A Α sonstige bevorzugte Reste EAAA T E

KT

Q N

Beispiele für Liganden

SLQFGYNTGVINAPQ SSVIILNTNVGLYXQS NFERNKALKVI VTRYIYNREEYARF VVAPFMANIPLLLY

E G

RK

K

Tabelle 44:

HLA-DPw2-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

F F I L A M M V Y V W Y

bevorzugte Reste, polar oder geladen

N R D N Q Н N D Q H H Q Н Ř K R K E

bevorzugte kleine Reste S S T T A

Beispiele für Liganden

LFRKFHYLPFLPSTEDV
LPREDHLFRKFHYLPFLPS
VTNKFPTQLFHTIGVE
ADEKKFWGKYLYELARRHP
DSFKLQTKEFQVLKSLG
GEPLSYTRFSLARQVDG

				•		
		-				O
		11				<u>c.</u>
		10		HOOZYK	H	· 🔒
		o			F	< d 4
HLA-DOB1*0301-Motty	<u> </u>	. 00			SHOP	U U O
-1-C	i i i	~	なずばしてま	•		四月四
*03(Relative Position	ပ်		ZIONY		りらし
OBI	lativ	ນ	エヌエスル		S C	元上君
4-D	8	4			<	4> 4
H		က			4 Q F Q	ODAH
		8		OHZXK	< 0 ⊢ N	Z M Q
		=	アルエルゴ			阿天育
		0			40F0F	レッド
		Ţ-		O K E Z O		日思区
						エッ氏
				-		Ωø
						D
					•	Δ,
			•			×
						۵
						C
						¥
		,		. C		
	'n			adc.		· .
	e 45	ಲ		r gel	ခ ၁	Ü
	Tabelle	rres		opo	zugl Res	ele i Jen
	Tab	Ankerreste		bevorzugle Reste, polar oder geladen	bevorzugte kleine Reste	Beispiele für Liganden
		<		ž č	Ž Z	ă Ī

Tabelle 46:

HLA-DPB1*0401-Motiv

	*	Rel	Relative Position						
	-10 1 2	3 4 5 6	789	10					
Ankerreste									
	F		F	V					
	L		L	Y					
	Y	-	Y	I					
	M		M	Α					
	I		V	L					
<u>, •</u>	. V		I						
•	A		A						
bevorzugte Reste,									
polar oder geladen	K	N		•					
- <u>-</u>	R	K							

E

N Q

bevorzugte kleine Reste

A V E

Beispiele für Liganden

XKKYFAATQFEPYNN GPGAPADVQYDLYLNVANRR

DILRSYYADWY QQKPG EKTLDI DRFEPL

Tabelle 47:

	HLA-DQw1-Motiv				
	1.0	1 0		Position	
Ankerreste	-10	1 2	3 4	9 0	789
]	Ĺ	F		L
		F	Ÿ		Ī.
]	N	v		W
					v
sonstige					
bevorzugte Reste	E		A	P	
	R		E		
	T		G		
			H		
			N		
			Q		
			Ř		
			S		
			T		

Tabelle 48a:

HLA-DR1-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20

sehr stark

P

stark

E DFRLRN MT
FTHMNPD
YISGP
KKK

schwach

Tabelle 48b:

Interpretation: HLA-DR1-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13

P

END MMM
DKQ AA
NDN L
EE

IFFILYYMMAIAFLAV

Demnach haben natürliche DR1-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) Långe überwiegend mehr als 11 Aminosauren (ist bereits bekannt)
- 2.) Überwiegend P an zweiter Position
- 3.) Polare/geladene Reste E. D. K. N. K. Q an Position 2, 3 oder 4
- 4.) Hydrophobe Reste I, L, M, F, A an Position 3, 4, 5 oder 6
- 5.) Hydrophobe Reste M. A oder L an Position 9, 10 oder 11

Tabelle 49a:

HLA-DR3-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Sehr stark

P

stark

E

Q

G

Y

Tabell 49b:

Interpretation: HLA-DRS-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

P

L F L L Y F F F L I Y A Y Y F F M A

D D D D Q D
R Q K K K
E Q Q R R
Q R E E
H N

Demnach haben natürliche DR3-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) wie bei DR1
- 2.) wie bei DR1
- 3.) Hydrophobe Reste L, F. I. Y. M, A an Position 3.4 oder 5
- 4.) Polare/geladene Reste an Position 4, 5, 6, 7, 8 oder 9
- 5.) Hydrophobe Reste L. F. A. Y an Position 11, 12 oder 13

Tabelle 50a:

HLA-DR5-Motty

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Sehr stark

D

stark

EELQLLvEqYY LGFLAdAM r F TItKq P H K V H v h p V M a M kq Fn S a Y K r v H H

Tabelle 50b:

Interpretation:

HLA-DR5-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20

P

N D D R R R R N R
E E K N N N D E
N N N D Q Q D E Q
H K K Q

L L L L L L L Y Y Y M
I I
M V
F F

Demnach haben natürliche DR5-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) wie DR1
- 2.) wie DR1
- 3.) Polare/überwiegend negativ geladene Reste N. D. E. H. K an Position 2, 3 oder 4
- 4.) Polare/überwiegend positiv geladene Reste R. K. N. Q an Position 5, 6, 7 oder 8
- 5.) Hydrophobe Reste L, Y, V, I, M, F, A an Position 3, 4 oder 5 sowie an 5, 6 oder 7
- 6.) Polare/geladene Reste N, D, E, H, R, Q an Position 10, 11 oder 12

Literaturstellen

- 1. Zinkernagel, R.M. & Doherty, P.C., Nature 248, 701-702 (1974).
- 2. Townsend, A.R. et al., Cell 44, 959-968 (1986).
- Bjorkman, P.J. et al., Nature 329, 512-518 (1987). Rötzschke, O. et al., Nature 348, 252-254 (1990). 3.
- 4.
- 5. VanBleck, G.M. & Nathenson, S.G., Nature 348, 213-216 (1990).
- 6. Garrett, T.P.J., Saper, M.A., Bjorkman, P.J., Strominger, J.L. & Wiley, D.C., Nature 343, 692-696 (1989).
- 7. Rötzschke, O., Falk, K., Wallny, H.-J., Faath, S. & Rammensee, H.-G., Science 249, 283-287 (1990).
- 8. Falk, K., Rötzschke, O. & Rammensee, H.-G., Nature 348, 248-251 (1990).
- Shimorkevitz, R., Kappler, J., Marrack, P. & Grey H., 9. J.exp.Med. 158, 303-316 (1983).
- 10. Demotz, S., Grey, H.M., Appella, E. & Sette, A., Nature 343, 682-684 (1989).
- Bjorkman, P.J. et al., Nature 329, 506-512 (1987). 11.
- 12. DeLisi, C. & Berzolsky, J.A., Proc.natn.Acad.Sci.USA 82,
- 7048-7052 (1985).
 Rothbard, J.B. & Taylor, W.R., EMBO J. 7, 93-100 (1988). 13.
- 14. Cornette, J.L., Margaht, H., DeLisi, C. & Berzolsky, J.A., Meth.Enzym 178, 611-633 (1989).
- 15. Sette, A. et al., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 3296-3300 (1989).
- 16. Maryanski, J.L., Verdini, A.S., Weber, P.C., Salemme, F.R. & Corradin, G., Cell 60, 63-72 (1990).
- 17. Bastin, J., Rothbard, J. Davey, J. Jones, I. & Townsend, A., J.exp. Med. 165, 1508-1523 (1987).
- 18. Bjorkman, P.J. & Davis, M.M., Cold Spring Harb.Symp. quant.Biol. 54, 365-374 (1989).
- 19. Boulliot, M. et al., Nature 339, 473-475 (1989).
- Frelinger, J.A., Gotch, F.M., Zweerink, H., Wain, E. & 20. McMichael, A.J., J.exp.Med. 172, 827-834 (1990).
- 21. Schild, H., Rötzschke, O., Kalbacher, H. & Rammensee, H.-G., Science 247, 1587-1589 (1990).
- Townsend, A. et al., Nature 340, 443-448 (1989). 22.
- Elliott, T., Townsend, A. & Cerundolo, V., Nature 348, 195-197 (1990). 23.
- 24.
- Cerundolo, V. et al., Nature 345, 449-452 (1990). Rüsch, E., Kuon, W. & Hämmerling, G., J.Trans.Proc. 15, 25. 2093-2096 (1983).
- 26. Lembke, H., Hämmerling, G.J. & Hämmerling U., Immunol.Rev. 47, 175-206 (1979).
- 27. Ozato, K. & Sachs, D.H., J.Immun. 126, 317-321 (1981).
- 28. Parham, P. & Brodsky, F.M., Hum. Immun. 3, 277-299 (1981).
- 29. Taylor, P.M., Davey, J., Howland, K., Rothbard, J.B. & Askonas, B.A., Immunogenetics 26, 267-272 (1987).

- Braciale, T.J. et al., J.exp.Med. 166, 678-692 (1987).
- 31. Braciale, T.J., Sweetser, M.T., Morrison, L.A., Kittlesen, D.J. & Braciale, V.L., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 277-281 (1989).
- 32. Kuwano, K., Braciale, T.J. & Ennis, F.A., FASEB J. 2, 2221 (1988).
- 33. Maryanski, J.L., Pala, P., Cerottini, J.C. & Corradin, G.J., J.Exp.Med. 167, 1391-1405 (1988).
- 34. Maryanski, J.L., Pala, P., Corradin, G., Jordan, B.R. & Cerottini, J.C., Nature 324, 578-579 (1986).
- 35. Sibille, C. et al., J.exp.Med. 172, 35-45 (1990).
- 36. Romero, P. et al., Nature 341, 323-326 (1989).
- Weiss, W.R. et al., J.exp.Med. 171, 763-773 (1990). 37.
- 38.
- Kast, W.M. et al., Cell 59, 603-614 (1989).
 Oldstone, M.B.A., Whitton, J.L., Lewicki, H. & Tishon, 39. A., J.exp.Med. 168, 559-570 (1988).
- 40. Tevethia, S.S. et al., J. Virol. 64, 1192-1200 (1990).
- 41. Carbone, F.R. & Bevan, M.J., J.exp.Med. 169, 603-612 (1989).
- 42. Schumacher, T.N.M. et al., Cell 62, 563-567 (1990).
- 43. Walker, B.D. et al., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 9514-9518 (1989).
- Gotch, F., McMichael, A. & Rothbard, J., J.exp. Med. 168, 2045-2057 (1988).
- Santos-Aguado, J., Commins, M.A.V., Mentzer, S.J., Burakoff, S.J. & Strominger, J.L., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 8936-8940 (1989).
- 46. Clavene, J.M. et al., Eur.J.Immun. 18, 1547-1553 (1988).
- 47. Falk, K. et al., J.exp.Med. A4, 425-434 (1991).

Patentansprüche

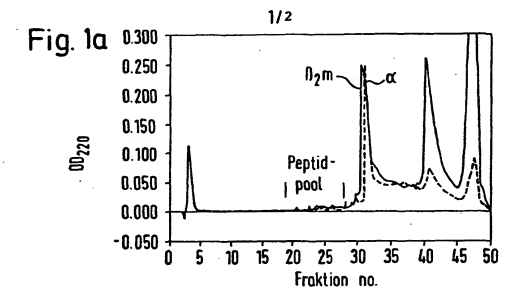
- 1. Verfahren zur Bestimmung von allelspezifischen Peptidmotiven auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) der Klassen I oder II, wobei man
 - (a) durch Zellaufschluß von Zellen, die MHC-Moleküle enthalten, einen Zellextrakt erzeugt,
 - (b) MHC-Moleküle mit den darauf befindlichen Peptidmischungen durch Immunpräzipitation aus dem Zellextrakt abtrennt,
 - (c) die Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen abtrennt,
 - (d) einzelne Peptide oder/und ein Gemisch davon sequenziert, und
 - (e) aus den erhaltenen Informationen, insbesondere aus der Sequenzierung eines Gemisches, oder aus der Sequenzierung einer Reihe von Einzelpeptiden, das allelspezifische Peptidmotiv ableitet,

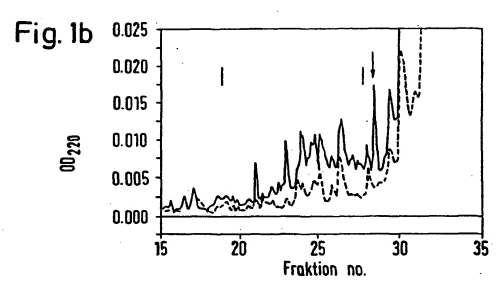
dadurch gekennzeichnet, daß man Peptidmotive auf Molekülen bestimmt, die aus der Gruppe, bestehend aus HLA-A1, HLA-A3, HLA-A11, HLA-A24, HLA-A31, HLA-A33, HLA-B7, HLA-B8, HLA-B*2702, HLA-B*3501, HLA-B*3503, HLA-B37, HLA-B38, HLA-B*3901, HLA-B*3902, HLA-B*5101, HLA-B*5102, HLA-B*5103, HLA-B*5201, HLA-B58, HLA-B60, HLA-B61, HLA-B62, HLA-B78, HLA-Cw*0301, HLA-Cw*0401, HLA-Cw*0602, HLA-Cw*0702, HLA-Cw4, HLA-Cw6, HLA-Cw7, HLA-DRB1*0101, DRB1*1201, HLA-DR4w14, HLA-DR17, HLA-DRW52, HLA-DPw2, HLA-DPB1*0401, HLA-DQB1*0301, HLA-DQw1, HLA-DR1, HLA-DR3 und HLA-DR5 ausgewählt sind.

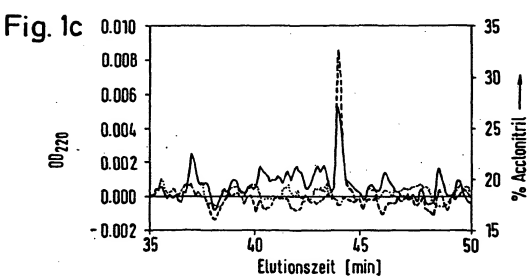
Verfahren nach Anspruch 1, dad urch gekennzeichnet, daß man für die Immunpräzipitation Antikörper verwendet, die für MHC-Mol küle spezifisch sind.

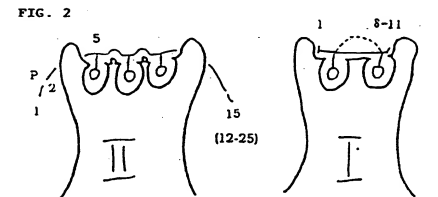
- 3. Verfahren nach Anspruch 2,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß man Festphasen-gebundene Antikörper verwendet.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß die Abtrennung der Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen chromatographisch
 erfolgt.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4,
 dad urch gekennzeichnet,
 daß die Abtrennung über Reverse Phase-HPLC erfolgt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß die Abtrennung in einem Trifluoressigsäure/H₂O-Trifluoressigsäure/Acetonitril-Gradienten erfolgt.
- 7. Peptidmotiv, erhältlich durch ein Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6.
- 8. Verwendung eines Peptidmotivs nach Anspruch 7 bei einem Verfahren zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels.
- 9. Verwendung nach Anspruch 8 für den diagnostischen Nachweis von MEC-Molekülen.
- 10. Verwendung nach Anspruch 9,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h ne t ,
 daß man ein Peptid, das einem Peptidmotiv entspricht,
 mit einer Markierungsgruppe, insbesondere einer Biotinoder einer Fluoreszenzgruppe koppelt.

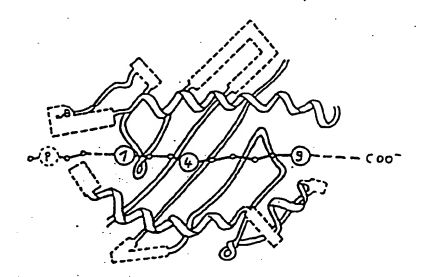
- 11. Verwendung nach Anspruch 9 für die Therapie von Störungen des Immunsystems oder von Tumorerkrankungen.
- 12. Verwendung nach Anspruch 11 für die Therapie von Autoimmunkrankheiten, Transplantatabstoßungen oder/und Graftversus-Host-Reaktionen.
- 13. Verwendung nach Anspruch 8 oder 12,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß ein Peptid, das einem Peptidmotiv entspricht, Noder/und C-terminal mit lipophilen bzw. amphiphilen
 Gruppen, insbesondere auch lipophilen Peptid-Helices
 kovalent verküpft wird.
- 14. Verwendung nach Anspruch 13,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß die lipophile bzw. amphiphile Gruppe Tripalmitoyl-Sglycerylcysteinyl-serylserin ist.











INTERNATIONAL SEARCH REPORT:

Inter that Application No
PCT/EP 93/03175

A CLAS	SIFICATI N OF SUBJECT MATTER		
IPC 5	G01N33/68 G01N33/564 C07K7/	' 04	
	•		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national ci-	essification and IPC	
B. FIELD	S SEARCHED		
	documentation searched (classification system followed by classif	ication symbols)	
IPC 5	GO1N CO7K		
·			
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent the	ast such documents are included in the fields	searched
	•	•	
1			
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)
	,		
	•		
C DOCIII	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e spiculat mage age	Relevant to claim No.
Category	Catalan or occurrent, with anactions, while appropriate, or as	e reierent panagei	
X	PEPTIDES: CHEMISTRY AND BIOLOGY		1-14
	PROCEEDINGS OF THE 12TH. AMERIC. SYMPOSIUM. 21 June 1991, CAMBR		
	MASSACHUSETTS, USA	ibde ,	
	pages 832 - 834		
	OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Sequence	•	
	peptides eluted from MHC molecu		
	allele specific'		
	see the whole document		
		.	
		-/	
			·
		,	
			*
		,	
Y Purd	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in somer.
. ت			
* Special car	Regories of cited documents:	"T leter document published after the int	
	ent defining the general state of the art which is not cred to be of paracular relevance	or priority date and not in conflict wi cited to understand the principle or the	
E earlier	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the	deimed insertion
وهنانا	fate	cannot be considered novel or cannot	be considered to
Which	int which may throw doubts on priority claim(t) or is cited to establish the publication date of another	"Y" document of particular relevance; the	
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ventive step when the
ober a	beans	ments, such combination being obvio in the art.	
	ent published prior to the international filing date but an the priority date claimed	"A" document member of the same patent	<u>family</u>
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report .
	•		·
2	2 February 1994	1 6, 03, 94	
	A 21 of he metho coiling		
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2210 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl,		-
	Fax (+ 31-70) 340-3016	Doepfer, K-P	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter unal Application No
PCT/EP 93/03175

		PCI/EP 93/031/5	
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.			
	The second of the second secon		
X	NATURE. vol. 351, no. 6324 , 23 May 1991 , LONDON GB pages 290 - 296 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules' see the whole document	1-14	
P,X	WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document	1-14	
X	EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY vol. 21, no. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document	1-14	
X	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document	1-14	
A	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174, August 1991, NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Eoitope Forecast' see the whole document	1-5	
A	WO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988 see page 13, line 22 - page 21, line 2 -/	1-14	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter and Application No
PCT/EP 93/03175

		PCT/EP 93/03175
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175, April 1992, NEW YORK, NY, USA pages 961 - 971 R. PAUL JOHNSON ET AL. 'Identification of Overlapping HLA Class I-restricted Cytotoxic T Cell Epitoes in a Conserved Region of the Human Immunodeficiency Virus Type 1 Envelope Glycoprotein: Definition of Minimum Epitopes and Analysis of the Effects of Sequence Variation' see abstract	1-14
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , March 1992 , NEW YORK, NY, US pages 809 - 820 SARAH E. BUXTON ET AL. 'Anchoring Pockets in Human Histocompatibility Complex Leukocyte Antigen (HLA) Class I Molecules: Analysis of the Conserved B ("45") Pocket of HLA-B27' see abstract	1-5
	•	
ĺ		
	- ' '	
	• .	
		·
ł		
	•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

enformation on patent family members

Into vasi Application No PCT/EP 93/03175

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9221033	26-11-92	DE-A- AU-A-	4116256 1694392	19-11-92 30-12 - 92
WO-A-8805784	11-08-88	AU-B- AU-A- EP-A-	619458 1342388 0365525	30-01-92 24-08-88 02-05-90

Form PCT/ISA/218 (potent family sneex) (July 1992)

males Altsenzeichen

PCT/EP 93/03175

354 (1) 14 (1)

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
1PK 5 G01N33/68 G01N33/564 C07K7/04

Nach der Internationalen Patentidamifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 5 GOIN CO7K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfttoff gehörende Veröffendichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konnultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evd. verwendete Suchbegriffe)

	WESENTLICH		

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	PEPTIDES: CHEMISTRY AND BIOLOGY. PROCEEDINGS OF THE 12TH. AMERICAN PEPTIDE SYMPOSIUM. 21. Juni 1991, CAMBRIDGE, MASSACHUSETTS, USA Seiten 832 - 834 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Sequence motifs of peptides eluted from MHC molecules are allele specific' siehe das ganze Dokument	1-14
	-/	
·		

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortschung von Feld C zu entnehmen

X Siche Anheng Potentiernilie

- * Besondere Kategorien von angegebesen Veröffestlichungen
- A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutzum anzuschen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffendicht worden ist
- L' Veröffentichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffendichungsdatum einer underen im Recherchenbericht genannten Veröffendichung belegt werden ysoll oder die sus einem andere a beconderen Grund angege secfOhrO
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenb
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

 "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
 dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

 "A" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
- Spätere Veröffendichung, die nach dem internationalen Anmeldadatum oder dem Prioritätsdatum veröffendicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentiehung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfin kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigheit beruhend betrachtet werden
- Veröffestlichung von besonderer Bedenstung; die beanspruchte Brfindus kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet wurden, wenn die Veröffestlichung mit siner oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
 - Absendedatum des internationales Recherchenhérichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

1 6, 03, 94

22. Februar 1994

Name und Postanackrift der Internationale Rocherchenbehörde

Burophisches Patentamt, P.B. SEIS Patentiaan 2 NL - 2210 HV Rijswift Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Pat: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Doepfer, K-P

2

Inter meles Aktenzeichen
PCT/EP 93/03175

	PCT/EP			
	(Forestang) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
degorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch No	
-	NATURE. Bd. 351, Nr. 6324 , 23. Mai 1991 , LONDON GB Seiten 290 - 296 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules' siehe das ganze Dokument		1-14	
,x	WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26. November 1992 siehe das ganze Dokument		1-14	
-	EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY Bd. 21, Nr. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE Seiten 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' siehe das ganze Dokument		1-14	
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 175 , Juni 1992 , NEW YORK, NY, USA Seiten 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' siehe das ganze Dokument		1-14	
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA Seiten 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Eoitope Forecast' siehe das ganze Dokument		1-5	
	WO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11. August 1988 siehe Seite 13, Zeile 22 - Seite 21, Zeile 2		1-14	
	-/			
	•		1	

Inter males Aldenseichen
PCT/EP 93/03175

		93/03175	
C.(Fortsetz: Kategorie*	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	Betr. Asspruch Nr.	
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 175, April 1992, NEW YORK, NY, USA Seiten 961 - 971 R. PAUL JOHNSON ET AL. 'Identification of Overlapping HLA Class I-restricted Cytotoxic T Cell Epitoes in a Conserved Region of the Human Immunodeficiency Virus Type 1 Envelope Glycoprotein: Definition of Minimum Epitopes and Analysis of the Effects of Sequence Variation' siehe Zusammenfassung		1-14
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 175 , März 1992 , NEW YORK, NY, US Seiten 809 - 820 SARAH E. BUXTON ET AL. 'Anchoring Pockets in Human Histocompatibility Complex Leukocyte Antigen (HLA) Class I Molecules: Analysis of the Conserved B ("45") Pocket of HLA-B27' siehe Zusammenfassung		1-5
1	· Pleuc Toddmicii essail		i,
			·
ļ	•		
İ			
1			
	•		
	•	•	·
1			
ĺ			-
	en de seu de seguir d La seguir de seguir d	•	
1			
Ì			
-	A Company of the Comp		
			·
.			·
1			

Angeben zu Veröffentlichm.,..... die zur selben Patentlamilie gehörer

PCT/EP 93/03175

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO-A-9221033	26-11-92	DE-A-	4116256 1694392	19-11-92 30-12-92	
WO-A-8805784	11-08-88	AU-B- AU-A- EP-A-	619458 1342388 0365525	30-01-92 24-08-88 02-05-90	

Formblett PCT/ISA/218 (Anhang Patenthenille)(Jul! 1992)